#### 世界知的所有権機関 国際事務局 特許協力条約に基づいて公開された国際出願



(51) 国際特許分類6 C07D 215/26, 401/12, 401/14 // A61K

(11) 国際公開番号

WO98/42672

31/47 (21) 国際出願番号

(43) 国際公開日

1998年10月1日(01.10.98)

PCT/JP98/01265

A1

市村通朗(ICHIMURA, Michio)[JP/JP]

(22) 国際出願日

1998年3月24日(24.03.98)

1997年3月24日(24.03.97)

〒411-0041 静岡県三島市佐野見晴台1-31-14 Shizuoka, (JP) 村上ひろみ(MURAKAMI, Hiromi)(JP/JP1

(30) 優先権データ 特顯平9/69565

〒411-0933 静岡県駿東郡長泉町納米里355-2 Shizuoka (JP) 堀口 晃(HORIGUCHI, Akira)[JP/JP] 〒194-0023 東京都町田市旭町2-3-16-202 Tokyo, (JP)

(71) 出願人 (米国を除くすべての指定国について) 協和解酵工業株式会社

(81) 指定国 AU, BG, BR, CA, CN, CZ, HU, IL, JP, KR, MX.

(KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.)[JP/JP] 〒100-8185 東京都千代田区大手町一丁目6番1号 Tokyo, (JP) (72) 発明者;および

NO, NZ, PL, RO, SG, SI, SK, UA, US, VN, ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), 欧州特許 (AT, BE, CH. DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).

(75) 発明者/出願人 (米国についてのみ) 基原浩二(HAGIHARA, Koji)[JP/JP]

添付公開書類 国際調査報告書

〒411-0943 静岡県駿東郡長泉町下土狩1245-4-102 Shizuoka, (JP)

柳瀬雅史(YANASE, Masashi)[JP/JP] 〒411-0041 静岡県三島市佐野見晴台1-35-16 Shizuoka, (JP) 給木公二(SUZUKI, Koji)[JP/JP]

〒411-0041 静岡県三島市佐野見晴台1-8-4 Shizuoka, (JP) 野坂千裕(NOSAKA, Chihiro)[JP/JP]

〒411-0943 静岡県駿東郡長泉町下土狩80-1-203 Shizuoka, (JP)

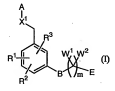
(54)Title: BENZENE DERIVATIVES

(54)発明の名称 ベンゼン誘導体

(57) Abstract

Benzene derivatives having a high antagonictic activity to bradykinin and represented by general formula (I) and pharmacologically acceptable salts thereof, wherein Y1 in A represents -CH=CH- or NR4 (in which R<sup>8</sup> is hydrogen or lower alkyl); X<sup>1</sup> represents O, S or NR9 (in which R9 is hydrogen or lower alkyl); B represents B1 or B2: X2 represents substituted or unsubstituted aryl or the like;  $Z^1$  and  $Z^2$  each represent hydrogen or Z1 and Z2 form a bond together; X3 represents No. -CII-C-; R1, R2 and R3 may be the same or different from one another and each represent hydrogen, lower alkyl, hydroxyl or the like; W1 and W2 each represent hydrogen or represent O together or W1 and W2 represent N together with E; m represents an integer of 0 to 2, provided when B is B2, m is 1; and E represents N together with W1 and W2 or E represents hydrogen, OR21 (in which R21 is hydrogen, lower alkyl or the like) or NR4R6.

# 優れたプラジキニン拮抗活性を有する一般式



(式中、Aにおける $Y^1$ は-CH=CH-sたはNR $^8$ (式中、R $^8$ は水素、低級アルキル等を表す。)を表し、 $X^1$ は〇、S、またはNR $^9$ (式中、R $^9$ は水素、低級アルキル等を表す。)を表す。BはB $^1$ またはB $^2$ を表すが、 $X^2$ は置換もしくは非置換のアリール等を表し、 $Z^1$ および $Z^2$ は例えば共に水素を表すか、 $Z^1$ と $Z^2$ とが一体となって結合を表す。 $X^3$ はNまたは-CH=C-を表す。 $X^1$ 、R $^2$ 、および $X^3$ は同一または異なって水素、低級アルキル、ヒドロキシ等を表す。 $X^1$ 3は大び $X^2$ 3は同一または異なって水素、低級アルキル、ヒドロキシ等を表す。 $X^1$ 3は大び $X^2$ 3は大に水素を表すか、 $X^1$ 4と $X^2$ 4とが一体となって〇を表すか、 $X^1$ 4と $X^2$ 5と一体となってNを表す。mは $X^1$ 6の整数を表すが、 $X^2$ 7の時は $X^1$ 7に戻る。Eは $X^1$ 7と $X^2$ 7となってNを表すが、水素、 $X^2$ 8の時は $X^3$ 9に式中、 $X^3$ 8に以下・大学を表す。)、またはNR $X^4$ 8を表す。)で表されるベンゼン誘導体およびその薬理的に許容される塩を提供する。

PCTに基づいて公開される国際出願のパンフレット第一頁に掲載されたPCT加盟国を同定するために使用されるコード(参考情報) スロヴァキア シエラ・レオネ セネガル スワジランド リペリア レソト リトアニア SK S S Z T T T T T T T T T U U U U V Y Y Y Y Y アルメニア オーストリア オーストラリア アゼルバイジャ AM AT UA FGGGGGGMNWRRUDELSTPEGPRZ イーへ アゼルバイジャン ボズニア・ヘルツェゴビナ ーゴスラヴィア MIN MELOZITODE ファイナ ウガンダ 米国 米国 ボベキスタン ヴィェトナム ユーゴースラビア ジンパブエ スイス コートジポアール カメル 中国 キプロス チェインコ デンマーク デンスペイン エスペイン

#### 明細書

#### ベンゼン誘導体

## 技術分野

本発明は、ブラジキニン拮抗剤としての活性を有し、アレルギー、炎症、自己免 疫疾息、ショック、すい炎、喘息、疼痛等のブラジキニンまたはその類縁体が誘発 する種々の疾患の治療に有用なベンゼン誘導体およびその塩に関する。

## 背景技術

キノリン、キノキサリン、キナゾリン、シンノリン誘導体が結合した、モノ、あるいはジハロゲン関換ペンゼン誘導体がブラジキニン拮抗剤としての活性を有していることが特開平 7-002780 号公報、7-242666 号公報、7-300477 号公報、7-300478 号公報に開示されているが、そのペンゼン誘導体のペンゼン環上のもう一つの置換基は置換アミノ基または置換複素環に限られ、置換または非置換のアルキル、アルケニル、フェニルで置換されたペンゼン誘導体がブラジキニン拮抗剤としての活性を有していることは全く知られていない。さらに、上記ペンゼン誘導体の複素環上の置換基はハロゲン、低級アルキル、アシル、アリール、オキソ、ニトロ、アミノ、アルアルキル (ペンジル、フェネチル等) および低級アルコキシカルボニル低級アルキル (メトキシカルボニルメチル、メトキシカルボニルエチル等) に限られ、低級アルコキシメチル、ヒドロキシメチル、置換または非置換のアミソメチル、低級アルコキシカルボニル、カルボニル、カルボニイル等で置換されたピロール環で置換されたペンゼン誘導体がブラジキニン拮抗剤としての活性を有していることは全く知られていない。

# 発明の開示

この発明の目的はブラジキニン拮抗剤としての活性を有するペンゼン誘導体およびその塩を提供することにある。

#### 本発明は一般式(I)

[式中、

Αは、

〔式中、 $R^6$ は水素、低級アルキル、ヒドロキシ、低級アルコキシ、ニトロ、または ハロゲンを表し、 $R^7$ は水素または低級アルキルを表し、 $Y^1$ はCH=CHまたは $R^6$ (式中、 $R^6$ は水素、低級アルキル、低級アルカノイル、またはアロイルを表す。)を表す。〕を表す。

 $X^1$ はO、S、または $NR^0$ (式中、 $R^0$ は水素、低級アルキル、低級アルカノイル、またはアロイルを表す。)を表す、

Bは次の式B<sup>1</sup>

$$B^1$$
:  $Z^1$   $Z^2$ 

〔式中、 $X^2$ は置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環基、置換もしくは非置換の脂環式複素環基、または $CHZ^3R^{10}$ (式中、 $R^{10}$ は $R^7$ と同義であり、 $Z^3$ は水素を表すか $Z^1$ と一体となって結合を表す。)を表し、 $Z^1$ お

よび $Z^2$ は共に水素を表すか、 $Z^1$ と $Z^2$ とが一体となって結合を表す。)または次の $\mathrm{d}B^2$ 



(式中、X3はNまたはCH=Cを表す。)を表す。

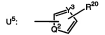
 $R^1$ 、 $R^2$ 、および $R^3$ は、同一または異なって水来、低級アルキル、ヒドロキシ、低級アルコキシ、低級アルカノイル、アロイル、カルボキシ、低級アルコキシカルボニル、ハロゲン、ニトロ、または $NR^{11}^AR^{12}^A$ (式中、 $R^{11}^A$ および $R^{12}^A$ は同一または異なって $R^7$ と同義である。)を表す。

 $W^1$ および $W^2$ は共に水素を表すか、 $W^1$ と $W^2$ とが一体となってOを表すか、 $W^1$ と $W^2$ がEと一体となってNを表す。

mは0~2の整数を表すが、BがB2の時、mは1である。

EはW¹とW²と一体となってNを表すか、水素、OR²¹(式中、R²¹は水素、低級アルキル、または低級アルカノイルを表す。)、またはNR⁴R⁵「式中、R⁴は水素、低級アルキル、または低級アルカノイルを表す。R⁵は水素またはU¹U²《式中、U¹は(CH₂)n₁(式中、n1は0~3の整数を表す。)、CONR¹³(CH₂)n₂(式中、n2は0~3の整数を表し、R¹³はR²と同義である。)、またはCOU³(式中、U³は(CH₂)n₃(式中、n3は0~3の整数を表す。)またはCH=CH(CH₂)n₄(式中、n4は0~3の整数を表す。)を表す。〕を表す。〕ではは、NR¹⁴R¹³(式中、R¹⁴およびR¹⁵は同一もしくは異なって水素または低級アルキールを表すか、あるいはR¹⁴およびR¹⁵が該窒素原子をはさんで、途中炭素以外の原子、例えばO、S、またはNR¹⁵^ (式中、R¹ªんはR²と同義である。)が合まれていてもよい3~8員環からなる合窒素複素環基を表す。〕または次の式U²^

(式中、Y²はNまたはCHを、Q¹はO、S、CH=CH、またはNR¹8 (式中、R¹8はR²と同義であるかまたはU¹との結合を表す。) を表す。R¹²は水素、低級アルキル、ヒドロキシ、低級アルコキシ、低級アルカノイル、アロイル、カルボキシ、低級アルコキシカルボニル、ハロゲン、ニトロ、NR¹¹BR¹²8 (式中、R¹¹8 はびR¹²BはR²と同義である。)、O(CH₂) "NR¹¹CR¹²c (式中、R¹¹c、R¹²cはR²と同義であり、pは0~5の整数を表す。)、またはU⁴U⁵ {式中、U⁴は、NHCO(CH₂) "1 (式中、Q¹は0~5の整数を表す。)、たCONR¹² (CH₂) "2 (式中、R¹²はR²と同義であり、Q²は0~5の整数を表す。)、またはNH(C=X⁴) NH(CH₂) "3 (式中、X⁴はOまたはSを表し、Q³は0~5の整数を表す。)を表す。U⁵は次の式



1

〔式中、A、B、 $X^1$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $W^1$ 、 $W^2$ 、およびmは前記と同義である。また、Jは水素、 $NH_2$ 、または $OR^{21}$ (式中 $R^{21}$ は前記と同義である。)を表すか、 $W^1$ と $W^2$ と一体となってNを表す。〕で表される化合物はそれ自身がプラジキニン拮抗活性を持ち有用であるとともに、化合物(I)を合成する際の中間体としても有用である。

以下、式(I)で表される化合物を化合物(I)という。他の式番号の化合物に ついても同様である。

化合物 (I) またはその薬理的に許容される塩として好ましい具体例としては以下のものがあげられる。

- (1) 一般式(I) において、EがNR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>(式中、R<sup>4</sup>およびR<sup>5</sup>は前記と同義である。)である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- . (2) 一般式 (I) において、Eが水素または $OR^{21}$  (式中、 $R^{21}$ は前記と同義である。) であるか、 $W^1$ と $W^2$ と一体となってNである化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (3) 一般式 (I) において、 $B \dot{m} B^2$  ( $B^2$ は前記と同義である。) であり、 $X^3 \dot{m}$  Nであり、 $W^1$ と $W^2$ と $E \dot{m}$ 一体となってNである化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (5) 一般式 (I) において、 $B \dot{m} B^2$  ( $B^2$ は前記と同義である。) であり、 $W^1$ および $W^2$ が水素であり、 $R^2$ 1が水素である化合物またはその薬理的に許容される塩。

(6) 一般式 (I) において、Bが $B^2$ ( $B^2$ は前記と同義である。)であり、 $W^1$ および $W^2$ が水素であり、 $R^4$ および $R^5$ が水素である化合物またはその薬理的に許容される塩。

- (7) 一般式 (I) において、Bが $B^2$   $(B^2$ は前記と同義である。) であり、 $W^1$ および $W^2$ が一体となってOであり、 $R^{21}$ が水素である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (8) 一般式 (I) において、 $B \dot{m} B^2$  ( $B^2$ は前記と同義である。) であり、 $W^1$ および $W^2$ が一体となってOであり、 $R^{21}$ が低級アルキルである化合物またはその薬理的に許容される塩。

さらに好ましくは次のような化合物または塩が例示される。

- (9) 一般式 (I) において、 $B m B^1$  ( $B^1$ は前記と同義である。) であり、 $W^1$ および $W^2$ が一体となってOであり、m m 1であり、 $E m N R^4 R^5$  (式中、 $R^4$ および  $R^5$ は前記と同義である。) であり、 $U^1 m$  ( $C H_2$ )  $_{n1}$  (n 1は前記と同義である。) である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (10) 一般式 (I) において、Bが $B^1$ ( $B^1$ は前配と同義である。)であり、 $W^1$  および $W^2$ が水素であり、EがNH $R^5$ (式中、 $R^6$ は前配と同義である。)であり、 $U^1$ がCO $U^3$ (式中、 $U^3$ は前配と同義である。)である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- $(1\,1)$  一般式 (I) において、 $B^MB^1$   $(B^1$ は前配と同義である。) であり、 $W^1$  および $W^2$ が水来であり、 $E^MNHR^5$   $(式中、<math>R^5$ は前配と同義である。) であり、 $U^1$ が $CONR^{13}$   $(CH_2)_{n2}$   $(式中、<math>R^{13}$ およびn 2は前配と同義である。) である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (12) 一般式 (I) において、BがB¹ (B¹は前配と同義である。) であり、mが0であり、EがNHR⁵ (式中、R⁵は前記と同義である。) であり、U¹がCON R¹³ (CH₂) n₂ (式中、R¹³およびn 2は前記と同義である。) である化合物またはその薬理的に許容される塩。
  - (13) 一般式 (I) において、Bが $B^2$   $(B^2$ は前記と同義である。) であり、 $W^1$  および $W^2$ が水素であり、mが1であり、EがNR $^4$ R $^5$   $(式中、<math>R^4$ および $R^5$ は前記と同義である。) であり、 $U^1$ が  $(CH_2)_{n1}$  (n1は前記と同義である。) であ

る化合物またはその薬理的に許容される塩。

- (14) 一般式 (I) において、 $B \dot{m} B^2$   $(B^2 \dot{m})$  は前記と同義である。)であり、 $W^1$  および $W^2 \dot{m}$  が水素であり、 $E \dot{m} N R^4 R^5$   $(式 \dot{m} \cdot R^4 \dot{m})$  および $R^5 \dot{m}$  は前記と同義である。)であり、 $R^4 \dot{m}$  低級アルカノイルであり、 $U^1 \dot{m}$   $(CH_2)_{n_1}$   $(n_1)$  は前記と同義である。)である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (15) 一般式 (I) において、Bが $B^2$   $(B^2$ は前配と同義である。) であり、 $W^1$  および $W^2$ が水来であり、EがNH $R^5$  (式中、 $R^5$ は前配と同義である。) であり、 $U^1$ がCONR $^{13}$  (CH $_2$  $) <math>_{n2}$  (式中、 $R^{13}$ および $_1$ 2 は前配と同義である。) である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (16) 一般式 (I) において、Bが $B^2$   $(B^2$ は前配と同義である。) であり、 $W^1$  および $W^2$ が一体となって〇であり、EがN  $R^4$   $R^5$  (式中、 $R^4$ および $R^6$ は前配と同義である。) であり、 $U^1$ が  $(CH_2)_{n1}$  (n1は前配と同義である。) である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (17) 一般式 (I) において、Bが $B^2$   $(B^2$ は前配と同義である。) であり、 $W^1$  および $W^2$ が水素であり、EがNH $R^5$   $(式中、<math>R^5$ は前配と同義である。) であり、 $U^1$ がCO $U^3$   $(式中、<math>U^3$ は前配と同義である。) である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (1.8) 一般式 (I) において、Bが $B^1$   $(B^1$ は前配と同義である。) であり、 $Z^1$  および $Z^2$ が水素であり、 $W^1$ および $W^2$ が水素であり、mが1であり、Eが $NH_2$ である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (19) 一般式 (I) において、 $B m B^1$   $(B^1$ は前記と同義である。) であり、 $Z^1$  および $Z^2$ が一体となって結合であり、 $Z^2$ が水素であり、 $W^1$ および $W^2$ が水素であり、m m 1であり、 $E m N H_2$ である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (20) 一般式 (I) において、 $B^{M}B^{1}$   $(B^{1}$ は前記と同義である。) であり、 $Z^{1}$  および $Z^{1}$ が水素であり、mが0であり、 $E^{M}NH_{2}$ である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (21) 一般式 (I) において、 $BがB^1$   $(B^1$ は前記と同義である。) であり、 $Z^1$  および $Z^2$ が水来であり、 $W^1$ および $W^2$ が一体となってOであり、 $m^{M1}$ であり、 $R^{21}$ が水来である化合物またはその薬理的に許容される塩。

(22)一般式(I)において、 $B^{*}B^{1}$ ( $B^{1}$ は前記と同義である。)であり、 $Z^{1}$ および $Z^{2}$ が一体となって結合であり、 $Z^{3}$ が水素であり、 $W^{1}$ および $W^{2}$ が一体となって〇であり、 $M^{*}D^{1}$ であり、 $R^{2}D^{1}$ が水素である化合物またはその薬理的に許容される塩。

- $(2\,3)$  一般式 (I) において、Bが $B^1$   $(B^1$ は前配と同義である。) であり、 $Z^1$  および $Z^3$ が一体となって結合であり、 $Z^2$ が水素であり、 $W^1$ および $W^2$ が一体となってOであり、 $M^3$ 1であり、 $R^2$ 1が水素である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (2.4) 一般式 (I) において、Bが $B^2$   $(B^2$ は前記と同義である。) であり、 $X^2$  がCH=Cであり、 $W^1$ および $W^2$ が一体となってOであり、Eが水素である化合物 またはその薬理的に許容される塩。
- (25) 一般式(I)において、BがB<sup>1</sup>(B<sup>1</sup>は前記と同義である。)であり、W<sup>1</sup> およびW<sup>2</sup>が一体となって〇であり、mが1であり、EがNR<sup>4</sup>R<sup>5</sup>(式中、R<sup>4</sup>およびR<sup>5</sup>は前記と同義である。)であり、U<sup>1</sup>が(CH<sub>2</sub>) $_{n1}$ (n 1は前記と同義である。)であり、U<sup>2</sup>がUH<sub>2</sub>である。)であり、U<sup>2</sup>がUH<sub>2</sub>である。)であり、U<sup>2</sup>がUH<sub>2</sub>である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (2.6) 一般式(I)において、 $B^{M}B^{1}$ ( $B^{1}$ は前記と同義である。)であり、 $W^{1}$  および $W^{2}$ が一体となって〇であり、 $m^{M}1$ であり、 $E^{M}N^{R}$ <sup>8</sup>(式中、 $R^{4}$ および $R^{5}$ は前記と同義である。)であり、 $U^{1}$ が( $CH_{2}$ )。1 (n1は前記と同義である。)であり、 $U^{2}$ が $U^{2}$ <sup>8</sup>( $U^{2}$ <sup>8</sup>(は前記と同義である。)であり、 $U^{4}$ がNHCO( $CH_{2}$ )。1 $U^{5}$ (Q1もよび $U^{5}$ は前記と同義である。)である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- $(2\,7)$  一般式(I)において、 $B m B^1$ ( $B^1$ は前配と同義である。)であり、 $W^1$  および $W^2$ が一体となって〇であり、m m 1であり、 $E m N R^4 R^5$ (式中、 $R^4$ および  $R^5$ は前記と同義である。)であり、 $U^1$ が( $C H_2$ )。 $_{11}$ ( $_{11}$ 1は前記と同義である。)であり、 $U^2 m U^2$  ( $U^2$ 1位前記と同義である。)であり、 $U^4 m H$ ( $C=X^4$ ) N H( $C H_2$ )。 $_{12}$ 0  $U^2$ 1 ( $U^2$ 1  $U^3$ 2 ( $U^3$ 3  $U^3$ 4  $U^3$ 4  $U^3$ 4  $U^3$ 4  $U^3$ 4  $U^3$ 5  $U^4$ 6  $U^3$ 7  $U^4$ 8  $U^3$ 9  $U^4$ 9  $U^4$ 9  $U^3$ 9  $U^4$ 9  $U^4$ 9  $U^4$ 9  $U^3$ 9  $U^4$ 9  $U^4$ 9  $U^4$ 9  $U^4$ 9  $U^5$ 9  $U^4$ 9  $U^5$ 
  - (28) 一般式 (I) において、BがB<sup>1</sup> (B<sup>1</sup>は前記と同義である。) であり、W<sup>1</sup>

および $W^2$ が一体となって〇であり、 $m^{i}$ 1であり、 $E^{i}NR^4R^6$ (式中、 $R^4$ および $R^5$ は前記と同義である。)であり、 $U^1$ が( $CH_2$ )。1(n1は前記と同義である。)であり、 $U^2$ が $U^2$ ^( $U^2$ ^は前記と同義である。)であり、 $U^4$ がCONH( $CH_2$ )。2 $U^5$ (Q2および $U^5$ は前記と同義である。)である化合物またはその薬理的に許容される塩。

- (2.9) 一般式(I)において、 $B \dot{m} B^1$ ( $B^1 \dot{m}$ 前配と同義である。)であり、 $W^1$  および $W^2 \dot{m}$ 一体となって〇であり、 $m \dot{m} 1$ であり、 $E \dot{m} N R^4 R^5$ (式中、 $R^4$ および $R^5 \dot{m}$ は前記と同義である。)であり、 $U^1 \dot{m}$ ( $C \dot{H}_2$ ) $_{n1}$ ( $n 1 \dot{m}$  は前記と同義である。)であり、 $U^2 \dot{m} U^2 \dot{m} U^2$
- $(3\ 0)$  一般式 (I) において、 $B^MB^1$   $(B^1$ は前記と同義である。) であり、 $W^1$  および $W^2$ が水素であり、 $E^MNHR^5$   $(式中、<math>R^5$ は前記と同義である。) であり、 $U^1$ が $COU^3$   $(式中、<math>U^3$ は前記と同義である。) であり、 $U^2$ が $U^2$ ^  $(U^2$ ^ は前記と同義である。) であり、 $R^{17}$ が $NH_2$ である化合物またはその薬理的に許容される 塩。
- (3.1) 一般式 (I) において、 $B^MB^1$   $(B^1$ は前記と同義である。) であり、 $W^1$  および $W^2$ が水素であり、 $E^MNHR^5$   $(式中、<math>R^5$ は前記と同義である。) であり、 $U^1$ が $COU^3$   $(式中、<math>U^3$ は前記と同義である。) であり、 $U^2$ が $U^2$ ^  $(U^2$ ^ は前記と同義である。) であり、 $U^4$ がNHCO  $(CH_2)$   $_{a1}U^5$  (式中、<math>q1 および $U^5$ は前記と同義である。) である化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (32) 一般式 (I) において、BがB¹ (B¹は前記と同義である。) であり、W¹ およびW²が水素であり、EがNHR⁵ (式中、R⁵は前記と同義である。) であり、U¹がCOU³ (式中、U³は前記と同義である。) であり、U²がU²^ (U²^は前記と同義である。) であり、U¹がNH (C=X⁴) NH (CH₂) α₃U⁵ (X⁴、q3、およびU⁵は前記と同義である。) である化合物またはその薬理的に許容される塩。 (33) 一般式 (I) において、BがB¹ (B¹は前記と同義である。) であり、W¹ およびW²が水素であり、EがNHR⁵ (式中、R⁵は前記と同義である。) であり、U²がU²^ (U²^は前記と同義である。) であり、U¹がCOU³ (式中、U³は前記と同義である。) であり、R¹7がカルボキシである化合物またはその薬理的に許容

される塩。

(3.4) 一般式 (I) において、 $B^MB^1$   $(B^1$ は前記と同義である。) であり、 $W^1$  および $W^2$ が水来であり、 $E^MNHR^5$   $(式中、<math>R^6$ は前記と同義である。) であり、 $U^1$ が $CONR^{13}$   $(CH_2)_{n2}$   $(式中、<math>R^{13}$ およびn2は前記と同義である。) であり、 $U^2$ が $U^2$   $(U^2$   $(U^2$  (U

- (35) 一般式 (I) において、 $B^{M}B^{1}$   $(B^{1}$ は前配と同義である。) であり、 $W^{1}$  および $W^{2}$ が水来であり、 $E^{M}NHR^{5}$   $(式中、R^{6}$ は前配と同義である。) であり、 $U^{1}$ が $CONR^{13}$   $(CH_{2})_{n2}$   $(式中、R^{13}$ およびn2は前配と同義である。) であり、 $U^{2}$ が $U^{2}$   $(U^{2}$   $(U^{2}$  (U
- (3.6) 一般式 (I) において、 $BMB^1$   $(B^1$ は前記と同義である。) であり、 $W^1$  および $W^2$ が水素であり、 $EMNHR^5$   $(式中、<math>R^5$ は前記と同義である。) であり、 $U^1$ が $CONR^{1.3}$   $(CH_2)_{n.2}$   $(式中、<math>R^{1.3}$ およびn.2は前記と同義である。) であり、 $U^2$ が $U^2$   $(U^2$   $(U^2$   $(X^4, Y^4, Y^5)$   $(Y^5, Y^5$
- (3.7) 一般式 (I) において、 $B^MB^1$   $(B^1$ は前配と同義である。) であり、 $W^1$  および $W^2$ が水来であり、 $E^MNHR^5$   $(式中、<math>R^5$ は前配と同義である。) であり、 $U^1$ が $CONR^{13}$   $(CH_2)_{n2}$   $(式中、<math>R^{13}$ およびn2は前配と同義である。) であり、 $U^2$ が $U^2$   $(U^2$   $V^2$   $V^3$   $V^3$  V
- 式(I)の各基の定義において、低級アルキル、低級アルコキシ、および低級アルコキシカルポニルのアルキル部分としては、炭素数  $1 \sim 6$  個のメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、 $\underline{tert}$ ーブチル、ペンチル、ヘキシル等の直鎖状または分枝鎖状のものが挙げられ、なかでも好ましいのは、メチル、エチル、プロピル、イソブチル、 $\underline{tert}$ ーブチルなどの $C_1 \sim C_4$ アルキルである。低級アルカノイルとしては炭素数  $1 \sim 7$  個の直鎖または分較状の、例えばホルミル、

アセチル、プロピオニル、ブチリル、イソブチリル、バレリル等が挙げられる。ハ ロゲンとしては、弗素、塩素、臭素、および沃素の各原子が挙げられる。アリール およびアロイルのアリール部分としては、具体的にはフェニル、ナフチル等が挙げ られ、芳香族複素環としてはピリジル、ピラジニル、ピリミジニル、ピリダジニル、 キノリル、イソキノリル、フタラジニル、ナフチリジニル、キノキサリニル、チエ ニル、フリル、ピロリル、イミダゾリル、ピラゾリル、トリアゾリル、テトラゾリ ル、チアゾリル、オキサゾリル、インドリル、インダゾリル、ベンゾイミダゾリル、 プリニル等が挙げられる。脂環式複素環としては、例えばピロリジニル、イミダゾ リジニル、ピラゾリジニル、ピペリジノ、ピペラジニル、ホモピペラジニル、モル ホリノ、チオモルホリノ、ピラニル、テトラヒドロフラニル等が挙げられる。アリ ール、芳香族複素環、および脂環式複素環の置換基としては、低級アルキル、ニト ロ、アミノ、アロイルで置換したアミノ、アリール、カルボキシ、低級アルコキシ カルボニル、低級アルカノイル、アロイル等が挙げられる。ここで低級アルキル、 アリール、低級アルコキシカルボニル、低級アルカノイル、アロイルは前記と同義 である。窒素原子をはさんで途中炭素以外のS、O、またはNR164もしくはNR168 が含まれていてもよい3~8員環からなる含窒素複素環としては、具体的にはピロ リジニル、イミダゾリジニル、ピラゾリジニル、ピペリジノ、ピペラジニル、ホモ ピペラジニル、モルホリノ、チオモルホリノ等が挙げられれる。

化合物 (I) の薬理的に許容される塩としては、例えば塩酸塩、硫酸塩、硝酸塩、 りん酸塩等の無機酸塩、酢酸塩、フマル酸塩、マレイン酸塩、酒石酸塩、クエン酸 塩、乳酸塩、シュウ酸塩、メタンスルホン酸塩、ベンゼンスルホン酸塩、<sub>D</sub>ートル エンスルホン酸塩等の有機酸塩、ナトリウム塩、カリウム塩等のアルカリ金属塩、 マグネシウム塩、カリウム塩等のアルカリ土類金属塩、アンモニウム、テトラメチ ルアンモニウム等のアンモニウム塩、モルホリン付加塩、ビベリジン付加塩等の有 機アミン付加塩等が挙げられれる。

次に、化合物(II)の製造法について説明する。

## 製造法1-1

化合物 (II) において、BがB1であり、Z1およびZ2が水素であり、W1とW2が一体となってOであり、Mが1であり、Jがヒドロキシである化合物 (II-

# a) は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>7</sup>、R<sup>21</sup>、X<sup>1</sup>、X<sup>2</sup>、およびY<sup>1</sup>はそれぞれ前

記と同義で、V1はハロゲンを表し、Meはメチルを表す。)

次に、 $1\sim3$  当量の化合物(V-a)を $1\sim3$  当量の $\underline{n}$  ープチルリチウムや水素化ナトリウム等の塩基存在下、もしくは $1\sim3$  当量の化合物(V-b)をテトラヒドロフラン、エーテル、ペンゼン等の不活性溶媒中、0  $\mathbb{C}$  ~用いる溶媒の沸点、好ましくは0  $\mathbb{C}$  ~室温で化合物(I V)と、 $1\sim1$  2時間、好ましくは $2\sim3$  時間反応させることにより、化合物(V I )を得る。

化合物(VI)をメタノール、エタノール等の不活性溶媒中、 $0.1 \sim 11 \pm 1.00$  ましくは $0.1 \sim 0.5 \pm 1.00$  塩化ニッケル存在下、水素化ホウ素ナトリウムを用い、 $0 \sim 1.00$  で〜用いる溶媒の沸点、好ましくは $0 \sim 1.00$  で公園で $1 \sim 1.00$  でましくは1.00 でいる溶媒の沸点、好ましくは1.00 でいる溶媒の沸点、好ましくは1.00 を得る。

あるいはァープチロラクトンと1当量~溶媒量のトルエン誘導体(III)とを、無溶媒、またはニトロベンゼン、二硫化炭素、ジクロロメタン等の不活性溶媒中混合し、1~10当量、好ましくは3~4当量の塩化アルミニウム等の酸触媒存在下、0~200℃(溶媒を用いる場合は用いる溶媒の沸点)、好ましくは90~120℃(溶媒を用いる場合は用いる溶媒の沸点)で1~12時間、好ましくは2~3時間反応させ、カルボン酸を得る(ここでさらに、ベンゼン環をニトロ化することもできる。即ち、硫酸等の酸性溶媒中、1~5当量、好ましくは1~3当量の発煙硝酸を用いて、0℃~室温、好ましくは0℃で反応させることにより、ベンゼン環のニトロ体を得ることができる。)。得られたカルボン酸をメタノール、エタノール等の溶媒中、塩化チオニル等を用いて、0℃~用いる溶媒の沸点、好ましくは50℃~用いる溶媒の沸点で、1~5時間、好ましくは1~2時間反応させることにより、化合物(VII)を得る。

化合物(VII)を、四塩化炭素、ジクロロエタン等の不活性溶媒中、N-7ロモスクシンイミド等のハロゲン化剤を用いて0 で一用いる溶媒の沸点、好ましくは50 で一用いる溶媒の沸点で、 $1\sim72$  時間、好ましくは $3\sim12$  時間反応させることにより、化合物(VIII)を得る。

化合物(X)を、メタノール等のアルコール類、N, N – ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド等の不活性溶媒中、 $1\sim4$ 規定の水酸化ナトリウム等の塩基水溶液を用いて、 $0\sim100$ もしくは用いる溶媒の沸点で、 $1\sim12$ 時間、好ましくは $2\sim3$ 時間、処理することにより化合物(II-a)を得る。

化合物 ( $I^{'}I$ ) において、Bが $B^{1}$ であり、 $Z^{1}$ および $Z^{2}$ が水素であり、 $W^{1}$ および $W^{2}$ が水素であり、mが1であり、JがN $H_{2}$ である化合物( $I^{'}I-b$ )は、次の反応工程に従い製造することができる。

製造法1-2

(式中、A、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^{21}$ 、 $X^1$ 、および $X^2$ はそれぞれ前記と同義で、 $V^2$ は、ハロゲン、pートルエンスルホニル、メタンスルホニル等の脱離基を表す。)

一化合物(X)を、テトラヒドロフラン、エーテル等の不活性溶媒中、一78℃~ 用いる溶媒の沸点、好ましくは0℃~室温で、1~10当量、好ましくは1~2当 量の水素化リチウムアルミニウム等の適当な還元剤で、1~12時間、好ましくは 2~3時間還元することにより、化合物(XI)を得る。

化合物(XI)を、エーテル、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、トルエン、

ビリジン等の不活性溶媒中、トリエチルアミン、ビリジン等の塩基を $1\sim10$ 当量、 好ましくは $1\sim5$ 当量用い、 $1\sim5$ 当量、好ましくは $1\sim3$ 当量の、塩化D-トルエンスルホニル、塩化メタンスルホニル、それらの酸無水物等の脱離基となりうる 官能基を有する酸誘導体と0  $C\sim$ 用いる溶媒の沸点で $1\sim1$  2 時間、好ましくは $2\sim3$  時間反応させることにより、化合物(X I I I を得る。

あるいは化合物(XI)を、エーテル、テトラヒドロフラン、ジクロロメタン、トルエン、ピリジン等の不活性溶媒中、 $1\sim5$  当量、好ましくは $1\sim2$  当量の塩化チオニルや三臭化リン等のハロゲン化剤を用い、0  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$  一用いる溶媒の沸点で $1\sim1$  2時間、好ましくは $2\sim3$  時間反応させることにより、化合物(XII)を得る。あるいは $1\sim5$  当量のトリフェニルホスフィン存在下、四塩化炭素中、1 当量~必要ならば大過剰の四臭化炭素を用い、 $0\sim8$  0  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C}$  で反応させることによって化合物(XII)を得る。

化合物(XII)を、N, N-ジメチルホルムアミド、エーテル、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、 $1\sim5$  当量、好ましくは $1\sim2$  当量のアジ化ナトリウム等のアジド化剤を用い、 $0\sim1$  00 ℃または用いる溶媒の沸点で $1\sim1$  2時間、好ましくは $2\sim3$  時間反応させることにより、化合物(XIII)を得る。 化合物(XIII)を、水素雰囲気下、 $0.05\sim0.2$  当量、好ましくは $0.05\sim0.1$  当量のパラジウム炭素等の接触還元触媒を存在させ、メタノール、エタノール、エーテル、テトラヒドロフラン、トルエン等の不活性溶媒中、0 ℃~用いる溶媒の沸点で $1\sim1$  2時間、好ましくは $2\sim3$  時間反応させることにより化合物(II-b)を得る。

または化合物(XIII)をエーテル、テトラヒドロフラン、酢酸エチル等の不活性溶媒中、1~5当量、好ましくは1~2当量のトリフェニルホスフィンと1~5当量、好ましくは1~2当量の水を用い、0℃~用いる溶媒の沸点で1~12時間、好ましくは2~3時間反応させることにより化合物(II-b)を得る。

次に化合物 (II-b) を化合物 (XI) あるいは化合物 (XII) から得る別 法を述べる。

化合物(XI)を、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、1~5当量、好ましくは1~2当量のトリフェニルホスフィンと1~5当量、好ましくは1~2当量の

フタルイミドと0℃~用いる溶媒の沸点、好ましくは0℃~室温で $0.5 \sim 24$ 時間で 反応させることにより、化合物(XIV)を得る。

#### 製造法1-3

化合物(II)において、BがB¹であり、Z¹およびZ²が一体となって結合であり、W¹およびW²が一体となって〇であり、mが1であり、Jがヒドロキシである化合物(II-c)および、Z¹およびZ³が一体となって結合であり、Z²が水素であり、W¹およびW²が一体となって〇であり、mが1であり、Jがヒドロキシである化合物(II-d)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、R¹、R²、R³、R³、R⁵、R¹、R¹°、R²¹、X¹、X²、Y¹、およびV¹ はそれぞれ前配と同義である。)

化合物 (XV) は、化合物 (IV) を用いて、製造法1-1 に記載した化合物 (VII) から化合物 (VIII) を得る方法に準じて得る。

化合物 (XVI) は、化合物 (XV) を用いて、製造法1-1 に記載した化合物 (VIII) から化合物 (X) を得る方法に準じて得る。

化合物 (XVII) は、化合物 (XVI) を用いて、製造法1-1に記載した化

合物 (IV) から化合物 (VI) を得る方法に準じて得る。この際に得られる二重 結合における立体異性体は、所望によりシリカゲルカラムクロマトグラフィー等の 精製方法で分離することが可能である。

化合物 (II-c) および化合物 (II-d) は、化合物 (XVII) を用いて、製造法 1-1 に記載した化合物 (X) から化合物 (II-a) を得る方法に準じて得る。

#### 製造法1-4

化合物 (II) において、 $B M B^1$ であり、 $Z^1$ および $Z^2$ が一体となって結合であり、 $W^1$ および $W^2$ が水素であり、M M 1であり、J M M 1である化合物 (II – e) は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^{21}$ 、 $X^1$ 、および $X^2$ はそれぞれ前記と同義である。)

化合物(XVII)を $1\sim5$ 当量、好ましくは $1\sim3$ 当量の水素化ジイソプチルアルミニウム等の還元剤で、テトラヒドロフラン、エーテル、トルエン等の不活性溶媒中、 $-78\sim80$ ℃好ましくは-20℃ ~室温で $1\sim5$ 時間、好ましくは $1\sim2$ 時間反応させることにより、化合物(XVIII)を得る。

化合物 (II-e) は、製造法1-2 に記載した化合物 (XI) から化合物 (II-b) を得る方法に準じて得る。

## 製造法1-5

化合物 (II) において、 $B M B^1$ であり、 $Z^1$ および $Z^2$ が水素であり、mが0であり、Jが $N H_2$ である化合物 (II -f) は、次の反応工程に従い製造することができる。

$$R^1$$
  $R^2$   $R^2$   $R^2$   $R^3$   $R^2$   $R^3$   $R^2$   $R^3$   $R^2$   $R^3$   $R^2$   $R^3$   $R^3$ 

(式中、A、X<sup>1</sup>、X<sup>2</sup>、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、およびR<sup>3</sup>はそれぞれ前記と同義である。)

化合物(II-a)を、アセトン等の不活性溶媒中、1~5当量、好ましくは1~2当量のトリエチルアミン等の塩基の存在下、0℃~室温、好ましくは0~5℃で1~2当量のクロロぎ酸エチルを加え、0.5~12時間、好ましくは0.5~2時間反応させ、さらに、1~5当量、好ましくは1~2当量のアジ化ナトリウム等のアジ化剤、またはその水溶液を、0℃~室温、好ましくは0~5℃で反応させることにより、化合物(II-a)のアジド化物を得る。アジド化物をトルエン等の不活性溶媒中、用いる溶媒の沸点で1~48時間処理し、さらに、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等の塩基の水溶液で処理することにより化合物(II-f)を得る。または1、2~ジクロロエタン等の不活性溶媒中、1~5当量、好ましくは1~2当量のトリエチルアミン等の塩基存在下、1~5当量、好ましくは1~2当量のアジ化ジフェニルホスホリルを加え、0℃~用いる溶媒の沸点、好ましくは空温~用いる溶媒の沸点で0.5~12時間、好ましくは0.5~2時間反応させ、さらに水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等の塩基の水溶液で処理することにより化合物(II-f)を得る。

## 製造法1-6

化合物 (II) において、BがB²であり、X³がCH=Cであり、W¹およびW²が一体となってOであり、Jが水素である化合物 (II-g) は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $Y^1$ 、 $V^1$ 、およびMe はそれぞれ前記と同義であり、Tf はトリフルオロメタンスルホニル基を表す。)

トルエン誘導体(XIX)と1~3当量、好ましくは1~1.5当量のトリルほう酸とをトルエン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中で混合し、0.01~2当量、好ましくは0.01~0.5当量のテトラキストリフェニルホスフィンパラジウム等のパラジウム触媒および炭酸カリウム等の塩基存在下、0~80℃、好ましくは0~50℃で1~12時間、好ましくは2~3時間反応させることにより、化合物(XX)を得る。

次に、化合物(XX)を四塩化炭素、ジクロロエタン等の不活性溶媒中、 $1\sim8$  当量、好ましくは $3\sim5$ 当量のN-プロモスクシンイミド等のハロゲン化剤を用いて0で $\sim$ 用いる溶媒の沸点、好ましくは50% $\sim$ 用いる溶媒の沸点で、 $1\sim7$ 2時

間、好ましくは3~12時間ハロゲン化することにより、化合物(XXI)を得る。 化合物(XXI)と1~3当量、好ましくは1~2当量の化合物(IX)とを、 1~3当量、好ましくは1~2当量の水素化ナトリウム等の塩基存在下、N. N-ジ メチルホルムアミド、テトラヒドロフランやエーテル等の不活性溶媒中、0℃~用 いる溶媒の沸点、好ましくは0℃~室温で1~12時間、好ましくは2~3時間反 応させ、化合物(XXII)を得る。

化合物 (XXII) を、モルホリン等の不活性溶媒中、1~5当量好ましくは1 ~1.5当量の水存在下、0~100℃もしくは用いる溶媒の沸点で、1~12時間、 好ましくは2~3時間、加水分解を行い、化合物 (II-g) を得る。 製造法1-7

(式中、A、 $X^1$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $Y^1$ 、 $V^1$ 、およびM e はそれぞれ前記と同義であり、 $R^7$  A は  $R^7$  B である。)

公知の方法、欧州特許出願公開 EP34945 号に記載の方法で得られるピロール誘導体 (XXIII) をジクロロメタン等の不活性溶媒中、1~5当量、好ましくは1~2当量の四塩化チタン等の酸触媒の存在下、1~5当量、好ましくは1~2当量のジクロロメチルメチルエーテルを-15℃~室温、好ましくは-15~0℃で1

 $\sim$  1 2時間、好ましくは 2  $\sim$  3時間反応させることにより、化合物(X X I V)を $^{\circ}$ 得る。

化合物(XXIV)をギ酸等の酸溶媒中 $1\sim5$ 当量、好ましくは $1\sim1.5$ 当量のヒドロキシアミン、またはヒドロキシアミン誘導体、および $1\sim5$ 当量、好ましくは $1\sim1.5$ 当量のギ酸ナトリウム等の塩を室温~用いる溶媒の沸点、好ましくは0 0  $\infty$ 一用いる溶媒の沸点で、 $1\sim12$ 時間、好ましくは $2\sim3$  時間反応させることにより化合物(XXV)を得る。

次に、四塩化炭素、ジクロロエタン等の不活性溶媒中、1~5当量、好ましくは 1~2当量のNープロモスクシンイミド等のハロゲン化剤を用いて0℃~用いる溶 蝶の沸点、好ましくは50℃~用いる溶媒の沸点で、1~72時間、好ましくは3 ~12時間ハロゲン化させることにより、化合物(XXVI)を得る。

化合物(XXVI)と $1\sim3$ 当量、好ましくは $1\sim2$ 当量の化合物(IX)とを、 $1\sim3$ 当量、好ましくは $1\sim2$ 当量の水素化ナトリウム等の塩基存在下、N0 $\sim$ 9 メチルホルムアミド、テトラヒドロフラン、エーテル等の不活性溶媒中、00 $\sim$ 1 いる溶媒の沸点、好ましくは00 $\sim$ 2 空温で $1\sim1$ 2 時間、好ましくは $2\sim3$  時間反応させ、化合物(II-h)を得る。

化合物 (II-h) を、アルゴン等の不活性ガス雰囲気下、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、 $1\sim15$ 当量、好ましくは $1\sim5$ 当量の水素化ジイソブチルアルミニウム等の還元剤と-78 $\mathbb{C}\sim$ 室温、好ましくは0 $\mathbb{C}\sim$ 室温で、 $1\sim12$ 時間、好ましくは $2\sim3$ 時間反応させ、化合物(II-i)を得る。

## 製造法1-8

化合物 (II) において、 $B M B^2$ であり、 $X^3 M N$ であり、 $W^1$ および $W^2 M$ 一体となってOであり、J M水素である化合物(II-i)のうちのホルミル基の位置の限られた化合物(II-i-1)は、次の反応工程に従うことによっても製造することができる。

(式中、A、X<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、およびMe はそれぞれ前記と同義である。)

公知の方法、欧州特許出願公開 EP622361 号に記載の方法で得られる化合物 (XXVII) を酢酸等の酸溶媒中で、1~5当量、好ましくは1~2当量の2.5ージメトキシー3ーテトラヒドロフランカルポアルデヒドと室温~用いる溶媒の沸点、好ましくは室温~50℃で反応させることにより、化合物 (II-i-1) を得る。 製造法1-9

化合物(II)において、Bが $B^2$ であり、 $W^1$ および $W^2$ が水素であり、Jがヒドロキシである化合物(II-J)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^3$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、および $R^3$ はそれぞれ前記と同義である。) 化合物(I I-g)または化合物(I I-i)を、メタノール等の不活性溶媒中、 0  $\mathbb{C}$   $\sim$  I  $\mathbb{C}$   $\mathbb$ 

### 製造法1-10

化合物(II)において、BがB<sup>2</sup>であり、W<sup>1</sup>およびW<sup>2</sup>が水素であり、Jがアミンである化合物(II-k)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^3$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、および $R^3$ はそれぞれ前記と同義である。)

化合物(II-j)を、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、 $1\sim5$ 当量、好ましくは $1\sim2$ 当量のトリフェニルホスフィンと、 $1\sim5$ 当量、好ましくは $1\sim2$ 当量のフタルイミドと0 $\infty$  $\infty$ 和いる溶媒の沸点、好ましくは0 $\infty$  $\infty$  $\infty$  $\infty$  $\infty$  $\infty$ 4時間反応させることにより化合物(XXVIII)を得る。

化合物(XXVIII)を、メタノール、エタノール等の不活性溶媒中、1~5 当量、好ましくは1~2当量のヒドラジンー水和物と、0℃~用いる溶媒の沸点で、 1~12時間反応させることにより化合物(II-k)を得る。

## 製造法1-11

化合物 ( II ) においてBが $B^2$ であり、 $W^1$ および $W^2$ が一体となってOであり、Jがヒドロキシである化合物(II-I)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^3$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、および $R^3$ はそれぞれ前記と同義である。) 化合物(II-g)または化合物(II-i)を、アセトン等の不活性溶媒中、ジョーンズ(Jones)試薬等の酸化剤と0  $\mathbb{C}$ ~室温で0.5~24時間反応させることにより化合物(II-1)を得る。

## 製造法1-12

化合物 (II) において $B^{M}B^{2}$ であり、 $W^{1}$ および $W^{2}$ が一体となってOであり、 $R^{21}$ が低級アルキルである化合物 (II-m) は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^3$ 、 $Y^1$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^6$ 、 $R^7$ 、 $R^{21}$ 、 $V^1$ 、およびM e はそれぞれ前記と同義である。)

化合物(XXIX)は製造法1-11の方法に準じて得ることができる。

- 化合物 (XXX) は、製造法1-1に記載した化合物 (III) から化合物 (V

化合物 (XXXI) は製造法1-1に記載した化合物 (VII) から化合物 (VIII) から化合物 (VIII) を製造する方法に準じて得る。

化合物 (II-m) は製造法1-1 に記載した化合物 (VIII) から化合物 (X) を製造する方法に準じて得る。

また、化合物(II-g)または化合物(II-i)は化合物(II-m)を、アルゴン等の不活性ガス雰囲気下、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、 $1\sim1$ 5当量、望ましくは  $1\sim5$ 当量の水素化ジイソブチルアルミニウム等の還元剤と-78℃~室温、望ましくは0℃~室温で、 $1\sim12$ 時間、望ましくは $2\sim3$ 時間、反応させることにより得る。

次に、化合物(I)の製造法について説明する。

化合物 (I) において、BがB¹であり、W¹およびW²が一体となってOであり、mが1であり、U¹が( $CH_2$ ) $_{n1}$ である化合物(I-a)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、n 1、および $U^2$ はそれぞれ前記と同義である。)

あるいは化合物(II-a)、(II-c)、または(II-d)等に対し、塩化チオニル等のハロゲン化剤を1当量~溶媒量、好ましくは1~3当量を用い、ジクロロメタン等の不活性溶媒中、0℃~反応に用いる溶媒の沸点、またはハロゲン化剤の沸点で0.5~6時間、好ましくは1~3時間反応させて得られる化合物(II-a)、(II-c)、または(II-d)等の酸ハロゲン化物と1当量の化合物(XXXII)とを、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、ビリジン、トリエチルアミン等の塩基の存在下に1~10当量、好ましくは1~3当量用い、0℃~用いる溶媒の沸点、好ましくは0℃~室温で、0.5~24時間、好ましくは1~4時間反応させることによって化合物(I-a)を得る。

#### 製造法2-2

化合物(I-a)において、 $B M B^1$ であり、 $W^1$ および $W^2$ が一体となってOであり、 $m \dot{m} 1$  であり、 $U^1 \dot{m} (C H_2)_{n1}$ であり、 $U^2 \dot{m} U^2$ ^であり、 $R^{17} \dot{m} N H_2$ である化合物(I-a-2)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、 $Y^2$ 、 $Q^1$ 、およびn 1 はそれぞれ前配と同義である。)

化合物(I-a)において $U^2$ が $U^2$ 个であり、 $R^{17}$ が二トロ基である化合物(I-a-1)を、メタノール、エタノール等の不活性溶媒中、 $3\sim10$  当量、好ましくは $3\sim5$  当量の二塩化スズ、三塩化チタン等の還元剤および還元剤と等モルの濃塩酸存在化、0  $\mathbb{C}$ ~用いる溶媒の沸点で、 $0.5\sim2$  4 時間、好ましくは $1\sim5$  時間反応させることにより、あるいは化合物(I-a-1)を、水素雰囲気下、 $0.05\sim0.2$  当量、好ましくは $0.05\sim0.1$  当量のパラジウム炭素等の接触還元触媒を存在させ、メタノール、エタノール、エーテル、テトラヒドロフラン、トルエン等の不活性溶媒中、0  $\mathbb{C}$ ~一用いる溶媒の沸点で反応させることにより、あるいは化合物(I-a-1)を、メタノール、エタノール等の不活性溶媒と水の混合溶媒中、 $3\sim10$  当量、好ましくは $3\sim5$  当量のハイドロサルファイトナトリウム等の還元剤を用い、0  $\mathbb{C}$ ~用いる溶媒の沸点で、 $0.5\sim2$  4 時間、好ましくは $1\sim5$  時間反応させることにより化合物(I-a-2)を得る。

## 製造法2-3

化合物(I)において、BがB¹であり、W¹およびW²が一体となって〇であり、mが1であり、U¹が( $CH_2$ ) $_{_{61}}$ であり、U²が $U^2$ へであり、U⁴が $NHCO(<math>CH_2$ ) $_{_{61}}$   $U^5$ である化合物(I-a-3)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、n1、q1、 $Y^2$ 、 $Q^1$ 、および $U^3$ はそれぞれ前配と同義である。)

化合物(I-a-2)と化合物(XXXIII)を用いて、製造法2-1に記載した化合物(II-a)、(II-c)、または(II-d)等から化合物(I-a)を得る方法に準じて得る。

# 製造法2-4

化合物(I)において、BがB¹であり、W¹およびW²が一体となってOであり、mが1であり、 $U^1$ が( $CH_2$ ) $_{n_1}$ であり、 $U^2$ が $U^2$ ^であり、 $U^4$ がNH( $C=X^4$ )NH( $CH_2$ ) $_{q_3}U^5$ である化合物(I-a-4)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $X^4$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、n1、q3、 $Y^2$ 、 $Q^1$ 、および $U^5$ はそれぞれ前記と同義である。)

化合物(I-a-2)を、クロロホルム、ジクロロメタン、テトラヒドロフラン、エーテル等の不活性溶媒中、 $1\sim5$ 当量、好ましくは $1\sim2$ 当量の化合物(XXX I V)と0 T0~用いる溶媒の沸点、好ましくは変温で、 $0.5\sim2$ 4時間、好ましくは $1\sim3$ 6時間反応させることにより化合物(I-a-4)を得ることができる。

### 製造法2-5

化合物(I)において、BがB¹であり、W¹およびW²が一体となってOであり、mが1であり、U¹が( $CH_2$ ) $_{a1}$ であり、U²がU²^であり、U⁴がCONR¹ $^{s}$ ( $CH_2$ ) $_{a2}$ U $^{s}$ である化合物(I-a-5)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、X<sup>1</sup>、X<sup>2</sup>、R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>、R<sup>19</sup>、Z<sup>1</sup>、Z<sup>2</sup>、n1、q2、Y<sup>2</sup>、Q<sup>1</sup>、およびU<sup>5</sup>はそれぞれ前配と同義である。)

化合物 (I I - a) 、 (I I - c) 、または化合物 (I I - d) 等と、公知の方法、欧州特許出顧公開 EP596406 号、EP622361 号等の方法により得られる化合物 (X X X V) を用いて、製造法 2 - 1 に 記載した化合物 (I I - a) 、 (I I - c) 、または化合物 (I I - d) 等から化合物 (I - a - 1) を製造する方法に準じて得る。

## 製造法2-6

化合物 (I) において、 $B m B^1$ であり、 $W^1$ および $W^2$ が水来であり、 $R^4$ が水来であり、 $U^1$ が $C O U^3$ である化合物 (I - b) は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、m、 $U^2$ 、および $U^3$ はそれぞれ前記と同義である。)

化合物 (II-b)、(II-e)、または(II-f)等と化合物 (XXXVI) を用いて、製造法2-1に記載した化合物 (II-a)、(II-c)、または(II-d)等から化合物 (I-a)を製造する方法に準じて得る。但し、製造法2-1では化合物 (II) がカルボン酸であったが、製造法2-6では化合物 (II) がアミンである。

#### 製造法2-7

化合物 (I) において、BがB<sup>1</sup>であり、W<sup>1</sup>およびW<sup>2</sup>が水素であり、R<sup>4</sup>が水素であり、U<sup>1</sup>がCOU<sup>3</sup>であり、U<sup>2</sup>がU<sup>2</sup><sup>4</sup>であり、R<sup>17</sup>がNH<sub>2</sub>である化合物(I – b – 2)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、 $Y^2$ 、 $Q^1$ 、およびmはそれぞ

れ、前記と同義である。)

化合物(I-b)において、 $U^2 \dot{m} U^2 \Lambda^2 \sigma a b$  、 $R^{17} \dot{m} L h D C \sigma a C C 合物 (<math>I-b-1$ ) を用いて、製造法 2-2 に記載した化合物 (I-a-1) から化合物 (I-a-2) を製造する方法に準じて化合物 (I-b-2) を得る。 製造法 2-8

化合物 (I) において、BがB¹であり、W¹およびW²がともに水素であり、R⁴が水素であり、U¹がCOU³であり、U²がU²^であり、U⁴がNHCO(CH₂)。1 U⁵である化合物(I − b − 3)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、m、q1、 $Y^2$ 、 $Q^1$ 、 $U^3$ 、および $U^5$ はそれぞれ前配と同義である。)

化合物 (I-b-2) と化合物 (XXXIII) を用いて、製造法2-1に記載 した化合物 (II-a)、(II-c)、または (II-d) 等から化合物 (I-a) を製造する方法に準じて得ることができる。

製造法2-9

化合物(I)において、 $B m B^1$ であり、 $W^1 および W^2 m$ 水来であり、 $R^4 m$ 水来であり、 $U^1 m C O U^3$ であり、 $U^2 m U^2 n$ であり、 $U^4 m H (C=X^4) M H (CH_2)_{q_3} U^5$ である化合物(I-b-4)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $X^4$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、m、q3、 $Y^2$ 、 $Q^1$ 、および $U^5$ はそれぞれ前配と同義である。)

化合物 (I-b-2) と化合物 (XXXIV) を用いて、製造法 2-5 に記載した化合物 (I-a-2) から化合物 (I-a-4) を製造する方法に準じて得る。

### 製造法2-10

化合物 (I) において、 $B M B^1$  であり、 $W^1$  および $W^2 M$  水来であり、 $R^4 M$  水来であり、 $U^1 M C ONR^{13}$  ( $CH_2$ )  $_{n2} U^2$  である化合物 (I-c) は次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^{13}$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、m、n 2、および $U^2$ は それぞれ前配と同義であり、P h はフェニルを表す。)

化合物(II-b)、(II-e)、または(II-f)をジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、1~5当量、好ましくは1~2当量のカルボニルジイミダゾールやクロロぎ酸4ーニトロフェニルエステル等の活性化試薬とので~反応に用いる溶媒の沸点、好ましくは0で~室温で、0.5~24時間、好ましくは1~4時間反応させ、得られる活性化体をジクロロメタン、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、1~5当量、好ましくは1~2当量の化合物(XXXVII)と0℃~反応に用いる溶媒の沸点、好ましくは、0℃~室温で、0.5~24時

間、好ましくは1~4時間反応させることにより得られる。

あるいは化合物(II-b)、(II-e)、または(II-f)と $1\sim5$ 当量、 好ましくは $1\sim2$ 当量のアミン誘導体(XXXVIII)とを、ジオキサン等の不 活性溶媒中、室温〜用いる溶媒の沸点、好ましくは室温 $\sim5$ 0 $\mathbb C$ で、 $1\sim7$ 2時間、 好ましくは $1\sim5$ 時間反応させることにより化合物(I-c)を得る。

### 製造法2-11

化合物(I)において、 $B M B^1$ であり、 $W^1$ および $W^2 M$ 水素であり、 $R^4 M$ 水素であり、 $U^1 M CONR^{13}$ ( $CH_2$ ) $_{12}$ であり、 $U^2 M U^2 ^\Lambda$ であり、 $R^{17} M N H_2$ である化合物(I-c-2)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^{13}$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、 $Y^2$ 、 $Q^1$ 、m、および n 2 はそれぞれ前配と同義である。)

化合物(I-c)において、 $U^2\dot{m}U^2$ であり、 $R^{17}$ が二トロである化合物(I-c-1)を用いて、製造法 2-2 に配載した化合物(I-a-1)から化合物(I-a-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に準じて化合物(I-c-2)を製造する方法に

# 製造法2-12

化合物(I)において、BがB¹であり、W¹およびW²が水素であり、R⁴が水素であり、U¹がCONR¹³(CH $_2$ ) $_{n2}$ であり、U²がU² $^{\Lambda}$ であり、U⁴がNHCO(CH $_2$ ) $_{q1}$ U⁵である化合物(I  $_{-}$ C  $_{-}$ 3)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^{13}$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、m、n 2 、q 1 、 $Y^2$ 、 $Q^1$ 、および $U^5$ はそれぞれ前記と同義である。)

化合物(I-c-2)と化合物(XXXIII)を用いて、製造法2-1に記載した化合物(II-a)、(II-c)、または(II-d)等から化合物(I-a)を得た方法に準じて化合物(I-c-3)を得る。

### 製造法2-13

化合物(I)において、BがB<sup>1</sup>であり、W<sup>1</sup>およびW<sup>2</sup>が水素であり、R<sup>4</sup>が水素であり、U<sup>1</sup>がCONR<sup>13</sup>(CH<sub>2</sub>) $_{n2}$ であり、U<sup>2</sup>がU<sup>2</sup><sup>n</sup>であり、U<sup>4</sup>がNH(C=X<sup>4</sup>)NH(CH<sub>2</sub>) $_{n3}$ U<sup>5</sup>である化合物(I - c - 4)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $X^4$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^{13}$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、m、n 2、q 3、 $Y^2$ 、 $Q^1$ 、および $U^3$ はそれぞれ前配と同義である。)

化合物 (I-c-2) と化合物 (XXXIV) を用いて、製造法2-4に記載した化合物 (I-a-2) から化合物 (I-a-4) を製造する方法に準じて得る。

## 製造法2-14

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、 $Y^2$ 、 $Q^1$ 、およびn1は それぞれ前配と同義であり、 $R^{22}$ は低級アルキルを表す。ここで低級アルキルは前配と同義である。)

化合物(I-a)において、 $U^2$ が $U^2$ 个であり、 $R^{17}$ が低級アルコキシカルボニルである化合物(I-a-6)を用いて、製造法1-1に記載した化合物(X)から化合物(I-a)を製造する方法に準じて化合物(I-a-7)を得る。

### 製造法2-15

化合物 (I) において、BがB<sup>1</sup>であり、W<sup>1</sup>およびW<sup>2</sup>が水素であり、R<sup>4</sup>が水素であり、U<sup>1</sup>がCOU<sup>3</sup>であり、U<sup>2</sup>がU<sup>2</sup><sup>4</sup>であり、R<sup>17</sup>がカルボキシである化合物 (I-b-6) は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^{22}$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、 $Y^2$ 、 $Q^1$ 、およびmは それぞれ前記と同義である。)

化合物 (I-b) において、 $U^2 \dot{m} U^2 \Lambda^2 \ddot{m} D$ 0、 $R^{17} \dot{m} K K W T \mathcal{M}$ 7 アカルボニルである化合物 (I-b-5) を用いて、製造法I-1 に配載した化合物 (X) から化合物 (I-a) を製造する方法に準じて化合物 (I-b-6) を得る。

# 製造法2-16

化合物 (I) において、 $BがB^1$ であり、 $W^1$ および $W^2$ が水素であり、 $R^4$ が水素であり、 $U^1$ が $CONR^{12}$ ( $CH_2$ )。 $_2$ であり、 $U^2$ が $U^2$ 个であり、 $R^{17}$ がカルポキシである化合物(I-c-6)は、次の反応工程に従い製造することができる。

(式中、A、X¹、X²、R¹、R²、R³、R¹³、R²²、Z¹、Z²、Y²、Q¹、m、およびn 2 はそれぞれ前記と同義である。)

化合物(I-c)において、 $U^2$ が $U^2$ ^であり、 $R^{17}$ が低級アルコキシカルポニルである化合物(I-c-5)を用いて、製造法I-1に記載した化合物(X)から化合物(I-a)を製造する方法に準じて化合物(I-c-6)を得る。

## 製造法2-17

化合物 (I) において、BがB¹であり、W¹およびW²が水素であり、mが0であり、R⁴が水素であり、U¹がCONR13 ( $CH_2$ )  $_{n2}U$ 2である化合物 (I-c) は次の製造工程に従っても製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^2$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^{13}$ 、 $Z^1$ 、 $Z^2$ 、n 2、および $U^2$ はそれぞれ前記と同義である。)

化合物(II-a)、(II-c)または(II-d)等を、1,2-ジクロロエタン等の不活性溶媒中、1~5当量、望ましくは1~2当量のトリエチルアミン等の塩基存在下、1~5当量、望ましくは1~2当量のアジ化ジフェニルホスホニルを加え、0℃~用いる溶媒の沸点、望ましくは室温~用いる溶媒の沸点で0.5~12時間、望ましくは0.5~2時間反応させ、さらに1~5当量、望ましくは1~2当量のトリエチルアミン等の塩基の存在下、1~5当量、望ましくは1~2当量の化合物(XXVII)と0℃~用いた溶媒の沸点、望ましくは窒温~用いた溶媒の沸点で0.5~12時間、望ましくは0.5~2時間反応させることにより化合物(I-c-1)を得ることができる。

### 製造法2-18

化合物(I)において、Bが $B^2$ であり、 $W^1$ および $W^2$ が水素であり、mが1であり、 $R^4$ が水素または低級アルキルであり、 $U^1$ が( $CH_2$ ) $_{n\,1}$ である化合物(I-d-1)は次の工程に従い製造することができる。

$$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \begin{array}{c} A \\ X^1 \\ X^2 \\ R^2 \end{array} \end{array} \begin{array}{c} \begin{array}{c} R^{AA} \\ HN \\ \end{array} \begin{array}{c} U^2 \\ N1 \\ \end{array} \begin{array}{c} A \\ X^1 \\ R^2 \end{array} \begin{array}{c} R^2 \\ R^{AA} \end{array} \begin{array}{c} U^2 \\ N1 \\ \end{array} \\ \begin{array}{c} (I-g) \text{ or } (II-g) \text{ or } (II-i) \end{array} \end{array}$$

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^3$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $U^2$ 、およびn1はそれぞれ前記と同義であり、 $R^4$ 个は $R^4$ の定義中の水素または低級アルキルである。ここで低級アルキルは前記と同義である。)

化合物 (II-g) または化合物 (II-i) と1~10当量、好ましくは1~3当量のアミン体 (XXXII) とを、メタノール等の不活性溶媒とクロロホルム等の不活性溶媒との混合溶媒中、酢酸等の酸触媒存在下、1~10当量、好ましくは1~3当量のシアン化水素化ホウ素ナトリウムを用い、0℃~室温で、1~72時間、好ましくは1~5時間反応させることにより化合物 (I-d-1) を得る。動造法2—19

化合物(I)において、BがB $^2$ であり、W $^1$ およびW $^2$ が水素であり、mが1であり、R $^4$ が低級アルカノイルであり、U $^1$ が(C H $_2$ ) $_{n1}$ である化合物(I - d - 3)は次の工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^3$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ ^、 $U^2$ 、およびn1 はそれぞれ前記と同義であり、 $R^{23}$ は水素または低級アルキルを表す。ここで低級アルキルは前記と同義である。)

化合物(I-d-1)において、 $R^4$ か水素である化合物(I-d-2)をピリジン等の塩基性溶媒中、 $1\sim5$  当量、好ましくは $1\sim3$  当量の無水酢酸等の酸無水物とを0  $\mathbb{C}$   $\mathbb{C$ 

化合物 (I) において、 $B M B^2$ であり、 $W^1 および W^2$ が水素であり、 $R^4 M$ 水素であり、 $U^1 M CON R^{13}$  ( $CH_2$ )  $_{12}$ である化合物 (I-e) は次の工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^3$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^{13}$ 、 $U^2$ 、n 2、およびP n はそれぞれ前配と同義である。)

化合物(II-k)と $1\sim5$ 当量、好ましくは $1\sim3$ 当量のアミン誘導体(XXXVIII)とを、ジオキサン等の不活性溶媒中、室温〜用いる溶媒の沸点、好ましくは室温 $\sim5$ 0℃で、 $1\sim7$ 2時間、好ましくは $1\sim5$ 時間反応させることにより化合物(I-e)を得る。

## 製造法2-21

化合物 (I) において、 $BがB^2$ であり、 $W^1$ および $W^2$ が一体となってOであり、 $U^1$ が ( $CH_2$ ) 。、である化合物 (I-f) は次の工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^3$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $R^4$ 、 $U^2$ 、およびn 1 は前記と同義である。)

#### 製造法2-22

化合物 (I) において、Bが $B^2$ であり、 $W^1$ および $W^2$ が水素であり、 $R^4$ が水素であり、 $U^1$ が $COU^3$ である化合物(I-g)は次の工程に従い製造することができる。

(式中、A、 $X^1$ 、 $X^3$ 、 $R^1$ 、 $R^2$ 、 $R^3$ 、 $U^2$ 、および $U^3$ はそれぞれ前記と同義である。)

製造法2-21と同様な方法にて、化合物 (II-k) とカルボン酸体 (XXX VI) とを用いて化合物 (I-g) を得る。

なお、原料化合物のうち化合物(XXXVI)、(XXXVII)、および(X XXVIII)は特開平 7-002780 号公報に記載の方法あるいはこれらに準ずる方 法により得ることができる。

以上の製造法によって得られる化合物(I)においては、 $\underline{S}$  体、 $\underline{R}$  体の光学異性体が存在する場合や、二重結合に関する  $\underline{E}$  体、 $\underline{I}$  体の立体異性体が存在する場合があり、通常それらの混合物が得られる。それらの単離精製は、有機合成化学において通常行われる方法、例えば、各種クロマトグラフィー、ジアステレオマー化による分割、再結晶、生体触媒による分割等により可能である。また、所望により  $\underline{E}$  体、 $\underline{I}$  体を互いに異性化させることも可能であり、例えば、酢酸還流中、 $\underline{D}$  ートルエンスルホン酸等の適当な酸触媒、水酸化ナトリウムなどのアルガリ存在下  $1\sim 2.4$  時間処理することで異性化される。

上記製造法によって得られる化合物 (I) の具体例を第1表~第11表に示す。

第1表

化合物 番号	X <sup>2</sup>	W <sup>1</sup> W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>
1	CH <sub>3</sub> -	0	Н	Н	$\sim$
2	CH <sub>3</sub> -	O	н	н	
3	CH <sub>3</sub> -	0	н	н	$\sim 0$
4	CH <sub>3</sub> -	o	Н	н	NH <sub>2</sub>
5	CH <sub>3</sub> -	O	н	н	NH <sub>2</sub>
6	CH <sub>3</sub> -	O	н	н	NO <sub>2</sub>
7	CH <sub>3</sub> -	0	Н	н	NH <sub>2</sub>

WO 98/42672

第1表 (続き)

化合物 番号	X <sup>2</sup>	W <sup>1</sup> W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>
8	CH <sub>3</sub> -	0	н	н	ОН
9	CH <sub>3</sub> -	0	н	н	NO <sub>2</sub>
10	CH <sub>3</sub> -	o	Н	н	Only OnH2
11	CH <sub>3</sub> -	o	н	н́	TO HILL NO.
12	CH <sub>3</sub> -	0	н	н	
13	CH <sub>3</sub> -	0	н	Н	
14	CH <sub>3</sub> -	0	н	н	

第1表 (続き)

化合物 番号	X <sup>2</sup>	W <sup>1</sup>	W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>
15	CH <sub>3</sub> -	0		н	Н	TO JL NH2
16	CH <sub>3</sub> -	· 0		O <sub>2</sub> N-	н	~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~~
17	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	0		н	н	NH <sub>2</sub>
18	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	0		н	н	
19	CH₃-	н	Н	н	н	NH <sub>2</sub>

第1表(続き)

化合物 番号	X <sup>2</sup>	W <sup>1</sup>	W <sup>2</sup>	B3	R <sup>4</sup> R <sup>5</sup>
番号					
70	CH <sub>3</sub> -	Н	Н	Н	H NO <sub>2</sub>
71	CH <sub>3</sub> -	н	н	н	H ĴN NH₂
72	CH <sub>3</sub> -	н	н	н	
73	CH <sub>3</sub> -	н	н	н	H THE N
74	CH <sub>3</sub> -	н	н	Н .	
75	CH <sub>3</sub> -	н	н	н	
76	CH <sub>3</sub> -	н	н	н	H TONITA

第1表(続き)

化合物 番号	X <sup>2</sup>	W <sup>1</sup>	W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>	
77	CH <sub>3</sub> -	н	н	н	н		

WO 98/42672

第2表

化合物 番号	X <sup>2</sup>	W <sup>1</sup> W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup> R <sup>5</sup>	
20	CH <sub>3</sub> -	0	н	H NH2	_
21	CH <sub>3</sub> -	0	н	H N	
22	CH <sub>3</sub> -	0	н	н 🕔	
23	CH <sub>3</sub> -	0	н	H	
24	CH <sub>3</sub> -	o	н	н 💢	
25	CH <sub>3</sub> -	0	Н	H JAN	
26	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	0	н	H NH <sub>2</sub>	

WO 98/42672

第2表 (続き)

化合物 番号	X <sup>2</sup>	W <sup>1</sup>	W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>
27	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -		0	н	н	
28	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -		0	н	н	NH <sub>2</sub>
29	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -		0	н	н	
30	CH <sub>3</sub> -	н	н	н	н	NO₂ NH₂
31	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	Н	Н	н	н	

第3表

化合物 番号	X <sup>2</sup>	W <sup>1</sup>	W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R⁴	R <sup>5</sup>
32	CH <sub>3</sub> -		0	н	Н	NH <sub>2</sub>
33	CH <sub>3</sub> -		0	Н	н <	
<sup>°</sup> 34	CH <sub>3</sub> -	н	н	Н	н	NO <sub>2</sub>
35	CH <sub>3</sub> -	н	н	н	н -	
36	CH <sub>3</sub> -	н	н	н	н -	

第3表 (続き)

化	合物 肾号	X <sup>2</sup>	W <sup>1</sup>	W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>
	92	CH₃-	0	0	Н	н	NH <sub>2</sub>
	93	CH <sub>3</sub> -	0	o	н	н	$\sim \mathbb{Q}$
	94	CH <sub>3</sub> -	o	o	н	н	
	95	CH₃-	0	o	н	н	NH₂

第4表

$$\begin{array}{c} CI \\ CI \\ R^3 \\ X^2 \\ R^5 \end{array}$$

化合物 番号	Χ²	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>
37	CH <sub>3</sub> -	Н	Н	NH <sub>2</sub>
38	CH <sub>3</sub> -	н	н	
39	CH <sub>3</sub> -	н	н	

WO 98/42672

第4表 (続き)

$$\begin{array}{c} & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

化合物 番号	X <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>
78	CH <sub>3</sub> -	н	н	TH. CO.
79	CH <sub>3</sub> -	н	н	NH <sub>2</sub>
80	CH <sub>3</sub> -	Н	н	
81	CH <sub>3</sub> -	н	н	1,~(O
82	CH <sub>3</sub> -	н	н	TH-CONT
83	CH <sub>3</sub> -	н	н	
84	CH <sub>3</sub> -	Н	н	

WO 98/42672

第4表 (続き)

化合物 番号	X <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>
85	CH <sub>3</sub> -	н	н	J. J. Corts
86	CH <sub>3</sub> -	н	н	THE SOH
87	CH <sub>3</sub> -	н	н	The Charles
88	CH <sub>3</sub> -	н	н	The Contraction
89	CH <sub>3</sub> -	н	н	
, 90	CH <sub>3</sub> -	н	н	
91	CH <sub>3</sub> -		н	

第5表

化合物番号	W <sup>1</sup>	W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>
40	н	н	н	H-	
41	н	н	н	CH₃CO-	

第6表

化合物 番号	W <sup>1</sup>	W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>
42	Н	н	Н	н	

第7表

化合物 番号	X <sup>2</sup>	W <sup>1</sup>	W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	J
43	CH <sub>3</sub> -	0		н	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> O-
44	CH <sub>3</sub> -	0		н	но-
45	CH <sub>3</sub> -	0		NO <sub>2</sub> -	CH <sub>3</sub> O-
46	CH <sub>3</sub> -	• о		NO <sub>2</sub> -	но-
47	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	0		н	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> O-
48	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	0		н	НО-
49	CH <sub>3</sub> -	н	н	н	НО-
50	СН3-	н	н	н	H <sub>2</sub> N-

第8表

化合物 番号	X <sup>2</sup>	W <sup>1</sup>	W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	J
51	СН3-	0		Н	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> O-
52	CH <sub>3</sub> -	0	ı	н	НО-
53	CH₃-	н	Н	н	но-
54	СН₃-	н	н	Н	H <sub>2</sub> N-
55	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	0	ı	Н	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> O-
56	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	0	ı	н	CH₃O-
57	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	0	ı	Н	но-
58	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	H	Н	н	HO-
59	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	н	н	н	H <sub>2</sub> N-

化合物 番号	X <sup>2</sup>	W <sup>1</sup> ·	W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	J
60	СН3-	0	•	н	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> O-
61	CH <sub>3</sub> -	o	)	Н	но-
62	CH₃-	н	H):	Н	НО-
63	CH <sub>3</sub> -	н	н	Н	H <sub>2</sub> N-
64	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	0	)	Н	CH <sub>3</sub> CH <sub>2</sub> O-
65	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	0	)	Н	CH <sub>3</sub> O-
66	C <sub>6</sub> H <sub>5</sub> -	0	)	Н	НО-

第10表

		СН₃
CI R <sup>3</sup>	CI	√∟

化合物 番号	R <sup>3</sup>	L	
67	н	CN	
68	Н	СНО	

化合物 番号	R <sup>3</sup>	L
69	Н	СНО

WO 98/42672

第12表

化合物 番号	W <sup>1</sup>	W <sup>2</sup>	R <sup>3</sup>	R <sup>4</sup>	R <sup>5</sup>
96	Н	Н	н	н	
97	н	н	н	Ĥ	
98	н	н	н	н	in Cooch

第13表

化合物 番号	R <sup>3</sup>	L	
99	Н	СНО	
100	н	CH₂OH	
101	, н	CH <sub>2</sub> NH <sub>2</sub>	

次に化合物(I)の代表例の薬理試験データを以下に示す。

試験例 3H-ブラジキニン受容体結合阻害

ブラジキニン受容体結合実験

反応は最終濃度  $0.3\,\mathrm{nM}$  の[ $^3\mathrm{nI}$  プラジキニン  $50\,\mu$  L、試験薬物  $50\,\mu$  L に膜画分  $400\,\mu$  L を加え、 $25\,\mathrm{C}$ で  $90\,\mathrm{分間行った}$ 。反応終了後減圧下急速ろ過によって組織 に結合した[ $^3\mathrm{nI}$  プラジキニンを非結合プラジキニンと分離した。液体シンチレーションカウンターによってフィルター上の放射活性を測定した。全結合量算出には薬 物溶液の代わりに緩衡液を、非特異的結合量算出には  $1\,\mu$  M のプラジキニンを用いた。

薬物の結合阻害率 (%) は

の計算式を用いて算出した。 試験結果を第14表に示す。

第14表

化合物番号	結合阻害率 (%) (濃度:1x10 <sup>-5</sup> M)
2	9 8
4	. 98
1 4	9 8
16	9 8
2 2	9 4
3 9	9 5
4 0	9 7
4 1	9 5

以上の試験結果から、目的化合物(I)およびその薬理的に許容される塩は、ブ ラジキニン拮抗剤としての強い活性を有し、ヒトまたは動物における、例えばアレ ルギー、炎症 、自己免疫疾息、ショック、疼痛などのブラジキニンまたはその類縁 体が誘発する諸疾患の予防および/または治療に、より詳細には、喘息、咳、気管 文炎、鼻炎、鼻漏、閉塞性肺疾患(例えば肺気腫等)、痰、肺炎、システミック・ インフラマトリー・レスポンス・シンドローム (systemic inflammatory response syndrome (SIRS) ]、敗血性ショック、過敏性ショック、エンドトキシンショック、 成人呼吸促迫症候群、播種性血管内凝固症、関節炎、リウマチ、変形性関節症、腰 痛、炎症誘発骨吸収、結膜炎、春季カタル、ぶどう膜炎、紅彩炎、紅彩毛様体炎、 頭痛、片頭痛、歯痛、背痛、表在性疼痛、癌性疼痛、術後疼痛、腱部痛、外傷〔例 えば創傷、火傷(熱傷)等〕、発疹(皮疹)、発赤(紅斑)、湿疹または皮膚炎 (例えば接触性皮膚炎、アトピー性皮膚炎) 、蕁麻疹、帯状疱疹痛、掻痒、乾 癬、 苔癬、炎症性腸疾患(例えば潰瘍性大腸炎、クローン病等)、下痢、肝炎、膵炎、 胃炎 、食道炎、食物性アレルギー、潰瘍、過敏性腸症候群、腎炎、アンジナ、歯周・--炎、浮腫、遺伝性の脈管神経性浮腫、脳浮腫、低血圧、血栓症、心筋梗塞、脳血管 撃縮、うっ血、凝血、痛風、中枢神経障害、早産、動脈硬化、胃切除後ダンピング 症候群、カルシノイド症候群、精子運動性の変動、糖尿病性神経障害、神経痛、移 植時の拒絶などの予防および/または治療に有用である。

更に、ブラジキニンが、例えばプロスタグランジン、ロイコトリエン、タキキニン、ヒスタミン、トロンボキサン等のメディエーターの放出に関与することが知られていることから、目的化合物(I)は、それらのメディエーターが誘発する疾患の予防および/または治療に有用であることが期待される。

治療を目的としては、本発明の化合物 (I) およびその医薬として許容しうる塩は、経口投与、静脈内注射、筋肉内注射、皮下注射、または関節内注射のような非 経口投与、経皮のような外用、腸内投与、直腸投与、経膣投与、吸入、点眼、点鼻、 舌下投与等に適した固体、半固体、または液状の有機ないしは無機賦形剤などの製 薬上許容しうる担体との混合物の形で該化合物のいずれかを活性化合物として含有 する医薬製剤の形態で使用できる。

医薬製剤としては、カプセル剤、錠剤、糖衣錠、顆粒剤、坐剤、液剤、ローション剤、懸濁剤、乳剤、軟育剤、ゲル剤、クリーム剤等が挙げられる。所望により、これらの製剤に、補助物質、安定剤、湿潤剤または乳化剤、緩衝剤、その他常用の添加剤を配合してもよい。化合物 (I) の用量は、患者の年令、状態に応じて変動するが、化合物 (I) として約 0.1 mg、1 mg、10 mg、50 mg、100 mg、250 mg、500 mg、1,000 mgといった平均一回量が、上記諸疾患の予防および/または治療に有効である。一般に、1日当り 0.1 ~約 1,000 mg/個体の間の量を投与すればよい。発明を実施するための最良の形態

以下、実施例および参考例により、この発明を詳細に説明する。 'H-MMR において br という記述は観測された吸収が幅広く明瞭な被形を示さないことを意味する。 実施例1

8 - [2,6-ジクロロ-3-{1-メチル-2-[<u>N</u>-(2-ピベリジノエチル) カルパモイル] エチル} ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (化合物1)

実施例 4 4 で得られた8 - [3 - (2 - カルボキシー1 - メチルエチル) - 2,6 - ジクロロペンジルズキシ] - 2 - メチルキノリン (800mg, 1.98mmol) を塩化メチレン (20ml) に溶解し、氷冷下、1 - エチルー3 - (3 - ジメチルアミノブロピル) カルボジイミド 塩酸塩 (570mg, 2.97mmol) および1 - アミノエチルピベリジン (0.4ml, 2.97mmol) を加え、室温にて7時間攪拌した。反応の終了を確認した後、反応液を塩化メチレンにて希釈し、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸

マグネシウムで乾燥、滅圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=30:1) にて精製し、標配化合物 (591mg, 1.15mmol, 58%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) ô (ppm): 1.33 (3H, d, J = 6.6Hz), 1.42-1.57 (6H, m), 2.33-2.42 (6H, m), 2.55-2.63 (2H, m), 2.74 (3H, s), 3.28-3.34 (2H, m), 3.80-3.87 (1H, m), 5.64 (2H, s), 6.19 (1H, br), 7.25-7.44 (6H, m), 8.00 (1H, d, J = 8.3Hz). 実施例 2

8 - [2, 6 -  $\Im$  クロロ - 3 -  $\{2$  -  $\{N$  - [3 - (1 -  $\upsigma$   $\upsi$ 

実施例 1 と同様の方法により、実施例 4 4 で得られた 8 - [3 - (2 - カルボキシー1 - メチルエチル) - 2,6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン(100mg, 0.25mmol)と1 - (3 - アミノブロピル)イミダソール(0.04ml, 0.38mmol)より、標記化合物(99.4mg, 0.19mmol, 78%)を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1. 37 (3H, d, J = 6. 9Hz), 1. 81-1. 89 (2H, m), 2. 34-2. 54 (2H, m), 2. 68 (3H, s), 3. 11-3. 18 (2H, m), 3. 65-3. 84 (3H, m), 5. 58 (2H, s), 5. 92 (1H, s), 6. 87 (1H, s), 7. 01 (1H, s), 7. 20-7. 44 (7H, m), 8. 02 (1H, d, J = 8. 3Hz).

EI-MASS: m/z calculated for C27H2835Cl2N4O2, observed 511 (M+).

(上記の表記は EI-MASS において、分子式  $C_{17}H_{15}^{SC}C_{17}N_{10}$ , の計算値および観測値が ともに 511 であることを表し、以下、同様の表記で表す。)

#### 実施例3

8 - [2, 6-ジクロロ-3 -  $\{1-メチル-2-\{N-[2-(2-ピリジル) エチル] カルパモイル <math>\{1-x+y+1\} - 2-x+y+1\}$  (化合物 3)

実施例 1 と同様の方法により、実施例 4 4 で得られた 8 — [3 — (2 — カルボキシー 1 — メチルエチル) — 2 ,6 — ジクロロベンジルオキシ] — 2 — メチルキノリン (100mg, 0.25mmol) と 1 — アミノエチルピリジン (0.04ml, 0.38mmol) より、標記 化合物 (69mg, 0.14mmol, 55%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1. 28 (3H, d, J = 6. 9Hz), 2. 28-2. 36 (1H, dd, J = 8. 6, 14. 2Hz), 2. 51-2. 58 (1H, dd, J = 5. 9, 14. 2Hz), 2. 72 (3H, s), 2. 92 (2H, dd, J = 5. 9, 6. 3Hz), 3. 60-3. 67 (2H, m), 3. 74-3. 80 (1H, m), 5. 59 (2H, s), 6. 56 (1H, b), 7. 12-7. 43 (7H, m), 7. 60 (1H, dd, J = 2. 0, 7. 6Hz), 8. 01 (1H, d, J = 8. 3Hz), 8. 50 (1H, dd, J = 2. 0, 4. 6Hz).

### 実施例4

8 - [2,6-ジクロロ-3-{2-{<u>N</u>-[2-(4-アミノフェニル) エチル] カルパモイル} - 1 - メチルエチル} ベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物4)

実施例1と同様の方法により、実施例44で得られた8-[3-(2-カルボキシ-1-メチルエチル)-2,6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(500mg,1.24mmol)と4-アミノベンジルアミン(0.25ml,1.86mmol)より、標記化合物(271mg,0.52mmol,42%)を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.30 (3H, d, J = 6.6 Hz), 2.22-2.30 (1H, m), 2.47-2.54 (1H, m), 2.56-2.68 (2H, m), 2.72 (3H, s), 3.38-3.49 (2H, m), 3.72-3.80 (1H, m), 5.51 (1H, b), 5.62 (2H, s), 6.61 (2H, d, J = 7.9Hz), 6.91 (2H, d, J = 8.2 Hz), 7.15-7.44 (6H, m), 8.01 (1H, d, J = 8.6Hz).

EI-MASS: m/z calculated for  $C_{19}H_{19}^{35}Cl_{1}N_{3}O_{2}$ , observed 512 (M<sup>+</sup>).

### 実施例5

8 -  $[3 - \{2 - [\underline{N} - (4 - r = 1/2)] + n + n + 1/2 \}$  カルパモイル] -1 - x + n + 1/2 ル] -2 - x + 1/2 (化合物 5)

実施例 1 と同様の方法により、実施例 4 4 で得られた 8 ー [3 ー (2 ーカルボキシー 1 ーメチルエチル) ー 2 . 6 ージクロロベンジルオキシ] ー 2 ーメチルキノリン (1.73g、4.28mmol) と 4 ーアミノベンジルアミン (0.74ml, 6.42mmol) より、標記化合物(999mg、1.75mmol, 41%)を得た。

'H-MMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.32 (3H. d, J = 6.6Hz), 2.37 (1H. dd, J = 7.9, 14.4Hz), 2.57 (1H. dd, J = 6.3, 14.4Hz), 2.69 (3H. s), 3.77-3.80 (1H. m), 4.24 (2H. d, J = 5.6Hz), 5.56 (2H. s), 5.59 (1H. d, J = 8.3Hz), 6.60 (1H. d, J = 7.9Hz), 6.97 (2H. d, J = 8.0Hz), 7.15-7.43 (6H. m), 8.05 (1H. d, J =

7. 9Hz).

実施例6

8- [2,6-ジクロロ-3-(1-メチル-2-[N-(3-ニトロフェニル) カルパモイル] エチル} ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (化合物6) 実施 例1と同様の方法により、実施例44で得られた8-[3-(2-カルポキシ-1-メチルエチル) -2,6-ジクロロベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (670mg, 1.66mmol) と3-ニトロアニリン (477mg, 2.49mmol) より、標記化合物 (501mg, 0.96mmol, 58%) を得た。

# 実施例7

8-[3-{2-[N-(3-アミノフェニル) カルバモイル] -1-メチルエチル} -2-、6-ジクロロベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (化合物 7) 実施 例6で得られた8-[2,6-ジクロロ-3-{1-メチル-2-[N-(3-ニトロフェニル) カルバモイル] エチル} ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (430mg, 0.82mmol) をメタノール (20ml) に溶解し、氷冷下、塩化すず2水和物 (740mg, 3.28mmol) と濃塩酸 (1ml) を加え、室温にて捜拌し、反応の終了を確認した後、氷冷下、水酸化ナトリウム水溶液にて塩基性にし、クロロホルムにて抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗浄した。有機層を煮水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=10:1) にて精製し、標記化合物 (172mg, 0.36mmol, 44%) を得た。 出・NMR (DMSO-d<sub>2</sub>) δ (ppm): 1.26 (3H, d, j=6.9 Hz), 2.58-2.69 (2H, m), 2.62 (3H, s), 3.78-3.86 (1H, m), 4.96 (2H, s), 5.48 (2H, s), 6.23 (1H, d, J=7.9Hz), 6.63 (1H, d, J=8.3 Hz), 6.88 (1H, d, J=7.9Hz), 6.94 (1H, s), 7.35-7.56 (6H, m), 8.18 (1H, d, J=8.6Hz), 9.64 (1H, s).

実施例8

8 -  $[3 - \{2 - [N - (4 - カルボキシベンジル) カルバモイル] - 1 - メチル エチル 2,6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物8)$ 

実施例 4 4 で得られた 8 — [3 — (2 — カルボキシー 1 — メチルエチル) — 2,6 ージクロロベンジルオキシ] — 2 — メチルキノリン (5,0g, 12,4mnol) を N. N — ジメチルホルムアミド (50ml) に溶解し、氷冷下、N. N ーカルボニルジイミダソール (3,0g, 18,6mnol)、4 — (アミノメチル) 安息香酸 (2,80g, 18,6mnol)を加え、室温にて攪拌した。反応の終了を確認した後、減圧下濃縮し、残渣をクロロホルムにて希釈し、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=10:1) にて精製し、標記化合物 (4,02g, 7,48mnol,59%)を得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>2</sub>)  $\delta$  (opm): 1. 23 (3H, d, J = 6. 9Hz), 2. 51-2. 67 (2H, m), 2. 59 (3H, s), 3. 74-3. 82 (1H, m), 4. 29-4. 32 (2H, m), 5. 45 (2H, s), 7. 24 (2H, d, J = 7. 9Hz), 7. 39-7. 58 (5H, m), 7. 87 (2H, d, J = 8. 3Hz), 8. 19 (1H, d, J = 8. 6Hz), 8. 51 (1H, t, J = 5. 8Hz), 12. 8 (1H, br).

EI-MASS: m/z calculated for C<sub>19</sub>H<sub>26</sub><sup>25</sup>Cl<sub>1</sub>N<sub>2</sub>O<sub>4</sub>, observed 537 (M\*). 実施例 9

8 -  $[2, 6-ジクロロー3 - \{1-メチルー2 - \{N-\{3-\{3-\{3-\{3-\{1-1\}\}\}\}\}\}\}$  フェニル) ウレイド] フェニル} カルパモイル} エチル} ベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物9)

実施例 7 で得られた8 ー [3 ー (2 ー [N ー (3 ーアミノフェニル) カルパモイル] ー 1 ーメチルエチル] ー 2,6 ージクロロベンジルオキシ] ー 2 ーメチルキノリン (470mg,0.95mmol) をジクロロメタン (20ml) に溶解し、氷冷下、3 ーニトロイソシアネート (156mg,0.95mmol) を加え、室温にて攪拌した。反応の終了を確認した後、反応液を水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥させ、滅圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタブニルニニー、30:1) にて精製し、標記化合物 (438mg,0.67mmol,70%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1. 21 (3H, d, J = 6.6Hz), 2. 15-2. 25 (1H, m), 2. 52 (3H, s), 2. 52-2. 64 (1H, m), 3. 52-3. 69 (1H, m), 5. 43 (1H, d, J = 9.7Hz), 5. 46 (1H, d, J = 9.7Hz), 6. 25 (1H, br), 6. 69 (1H, d, J = 8. 2Hz), 6. 77-6. 93 (2H, m).

7. 11-8. 13 (12H. m). 9. 50 (1H. br).

EI-MASS: m/z calculated for C34H23SCl2NcO5, observed 644 (M+).

### 実施例10

8 - [3 - {2 - {<u>N</u> - {3 - [3 - (3 - アミノフェニル) ウレイド] フェニル} カルパモイル} - 1 - メチルエチル} - 2,6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物10)

実施例 7 と同様の方法により、実施例 9 で得られた 8 ー [2,6 ージクロロー3ー  $\{1-メチルー2-\{\underline{N}-\{3-[3-(3-ニトロフェニル) ウレイド] フェニル} カルバモイル <math>\}$  エチル  $\}$  ペンジルオキシ  $\}$  ー 2-メチルキノリン (400mg,0.79mmol) より、標記化合物 (432mg,0.64mmol,81%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1. 28 (3H, d, J = 6. 9Hz), 2. 43-2. 87 (2H, m), 2. 65 (3H, s), 3. 72-3. 88 (1H, m), 5. 55 (1H, d, J = 10. 4Hz), 5. 58 (1H, d, J = 10. 4Hz), 6. 29 (1H, d, J = 7. 9Hz), 6. 55 (1H, d, J = 7. 9Hz), 6. 91-7. 48 (9H, m), 7. 85 (1H, s), 8. 09 (1H, d, J = 8. 4Hz), 8. 15 (1H, s), 8. 41 (1H, s).

## 実施例11

実施例9と同様の方法により、実施例5で得られた8-[3-{2-[<u>N</u>-(4-アミノベンジル)カルパモイル]-1-メチルエチル}-2、6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(400mg、0.79mmol)と3-エトロフェニルイソシアネート(130mg、0.79mmol)より、標配化合物(432mg、0.64mmol、81%)を得た。
'H-NMR (DMSO-d<sub>2</sub>) δ (opm): 1.23 (3H, d, J=6.4Hz)、2.36-2.59 (2H, m)、2.59 (3H, s)、3.74-3.79 (1H, m)、4.18 (2H, d, J=5.4Hz)、5.47 (2H, s)、7.07 (2H, d, J=8.4Hz)、7.38-7.58 (6H, m)、7.70 (1H, d, J=9.4Hz)、7.81 (1H, d, J=7.45)、7.07 (2H, d, J=8.4Hz)、8.18 (1H, d, J=8.4Hz)、8.32-8.37 (1H, m)、8.56 (1H, t, J=1.7Hz)、8.76 (1H, s)、9.17 (1H, s).

EI-MASS: m/z calculated for C<sub>35</sub>H<sub>31</sub>35Cl<sub>2</sub>N<sub>5</sub>O<sub>5</sub>, observed 672 (M+).

#### 実施例12

8- [2,6-ジクロロ-3-{2-{N-{4-{N-[3-(1-イミダゾリ ル) プロピル] カルバモイル} ベンジル} カルバモイル} - 1 - メチルエチル} ベ ンジルオキシ] -2-メチルキノリン(化合物12)

実施例1と同様の方法により、実施例8で得られた8-[3-{2-[N-(4 ーカルボキシベンジル)カルバモイル]ー1ーメチルエチルトー2 6ージクロロベ ンジルオキシ] -2-メチルキノリン (500mg, 0.93mmol) と1- (3-アミノプロ ピル) イミダゾール (0.20ml. 1.40mmol) より、標記化合物 (136mg, 0.21mmol, 23%) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 1. 23 (3H, d, J = 6. 9Hz), 1. 57-1. 62 (2H, m), 2. 39 (3H, s), 2.52 (2H, d, J = 7.6Hz), 2.72-2.91 (1H, m), 3.12-3.20 (1H, m), 3.68-3.75 (2H, m), 3.76-3.83 (1H, m), 3.96-4.03 (1H, m), 4.56-4.64 (1H, m), 5.50 (1H. d. J = 9.9Hz), 5.52 (1H. d. J = 9.9Hz), 6.87-7.09 (4H. m), 7.24-7.35 (3H. m). 7. 44-7. 50 (2H. m). 7. 92-7. 98 (3H. m), 8. 05 (2H. d. J. = 8.3Hz).

# 実施例13

8- [2,6-ジクロロ-3-{1-メチル-2-{N-{4-[N-(3-ピリジ ル) カルパモイル] ベンジル} カルパモイル} エチル} ベンジルオキシ] -2-メ チルキノリン (化合物13)

実施例1と同様の方法により、実施例8で得られた8- [3- {2- [N- (4 ーカルボキシベンジル)カルバモイル]ー1ーメチルエチルトー2.6ージクロロベ ンジルオキシ] -2-メチルキノリン (500mg, 0.93mmol) と3-アミノビリジン (131mg, 1.40mmol) より、標記化合物 (397mg, 0.65mmol, 70%) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 1. 25 (3H, d, J = 6.9Hz), 2. 31-2. 43 (1H, m), 2. 51-2. 67 (1H, m), 2.85 (3H, s), 3.49-3.66 (1H, m), 4.34 (2H, d, J = 5.9Hz), 5.50 (1H. d, J = 9.7 Hz), 5.56 (1H, d, J = 9.7 Hz), 6.78 (2H, d, J = 7.9 Hz), 6.89 (2H, d, J = 7.9 Hz), 6.94-7.58 (6H, m), 7.79 (2H, d, J = 7.9 Hz), 8.02-8.20 (2H. m). 8.86 (1H. s). 10.81 (1H. br).

# 実施例14

8- [2,6-ジクロロ-3-{1-メチル-2-{N-{4-[N-(3-ピリジ ルメチル) カルバモイル] ベンジル} カルバモイル} エチル} ベンジルオキシ] -

2-メチルキノリン(化合物14)

### 実施例15

8- [3- {2- {N- {4- [3- (3-アミノフェニル) ウレイド] ベンジル} カルパモイル} -1-メチルエチル} -2,6-ジクロロベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (化合物15)

実施例7と同様の方法により、実施例11で得られた8- [2,6-ジクロロ-3-{1-メチル-2-{N-{4-[3-(3-ニトロフェニル) ウレイド] ベンジル} カルバモイル} エチル} ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (265mg,0.39mmol) より、標配化合物 (181mg,0.28mmol,72%) を得た。

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>s</sub>) δ (ppm): 1. 23 (3H, d, J = 6. 9H<sub>2</sub>), 2. 42-2. 67 (2H, m), 2. 59 (3H, s), 3. 74-3. 79 (1H, m), 4. 16 (2H, d, J = 5. 9H<sub>2</sub>), 4. 99 (2H, br), 5. 46 (2H, s), 6. 17 (1H, d, J = 9. 4H<sub>2</sub>), 6. 55 (1H, d, J = 9. 4H<sub>2</sub>), 6. 77 (1H, t, J = 2. 0H<sub>2</sub>), 6. 88 (1H, t, J = 7. 9H<sub>2</sub>), 7. 03 (1H, d, J = 8. 9H<sub>2</sub>), 7. 33-7. 56 (6H, m), 8. 19 (1H, d, J = 8. 4H<sub>2</sub>), 8. 29 (1H, s), 8. 32 (1H, s), 8. 48 (1H, s).

### 実施例16

実施例1と同様の方法により、実施例46で得られた8-[3-(2-カルボキシ-1-エチルメチル)-2,6-ジクロロ-5-ニトロペンジルオキシ]-2-メ

チルキノリン (60mg, 0.13mmol) と 1 - (3 - アミノプロビル) イミダソール (0.02ml, 0.20mmol) より、標記化合物 (51mg, 0.09mmol, 71%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) & (ppm): 1. 35 (3H, d, J = 6. 9Hz), 1. 91-1. 99 (2H, m), 2. 31-2. 59 (2H, m), 2. 71 (3H, s), 3. 19-3. 30 (2H, m), 3. 67-3. 70 (1H, m), 3. 92 (2H, t, J = 6. 9Hz), 5. 68 (2H, s), 6. 08 (1H, m), 6. 91 (1H, s), 7. 04 (1H, s), 7. 21-7. 47 (5H, m), 7. 68 (1H, s), 8. 03 (1H, d, J = 8. 4Hz).

EI-MASS: m/z calculated for C<sub>21</sub>H<sub>27</sub><sup>25</sup>Cl<sub>2</sub>N<sub>5</sub>O<sub>4</sub>, observed 556 (M<sup>+</sup>). 実施例17

実施例1と同様の方法により、実施例48で得られた8-[3-(2-カルボキシ-1-フェニルエチル)-2,6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(0.2ml,1.58mmol)より、標記化合物(249mg,0.44mmol,42%)を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 2.70 (3H, s), 2.72 - 3.00 (2H, m), 4.19 (2H, d, J = 5.4Hz), 5.06-5.12 (1H, m), 5.59 (2H, s), 6.54 (1H, d, J = 3.4Hz), 6.59 (1H, d, J = 8.4Hz), 6.81 (1H, d, J = 8.4Hz), 6.88 (1H, d, J = 8.4Hz), 7.09-7.43 (11H, m), 8.00 (1H, d, J = 8.4Hz).

# 実施例18

8 - [2, 6 - ジクロロ - 3 - {2 - [N - (4 - ニコチノイルアミノベンジル) カルパモイル] - 1 - フェニルエチル} ベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化 合物 18)

実施例 1 7 で得られた 8 — [3 — {2 — [N — (4 — アミノベンジル) カルバモイル] — 1 — フェニルエチル} — 2.6 — ジクロロベンジルオキシ] — 2 — メチルキノリン (240mg, 0.42mmol) をジクロロメタン (10ml) に溶解し、氷冷下、塩化ニコチニル塩酸湿 (90mg, 0.50mmol) 、トリエチルアミン (0.3ml, 2.10mmol) を加え、室温にて撹拌した。反応の終了を確認した後、反応被をクロロホルムで希釈し、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=20:1) にて精製し、標記化合物 (171mg, 0.26mmol, 62%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.56 (3H, s), 4.03 (1H, dd, J = 4.9, 14.5Hz), 4.20–4.21 (1H, m), 4.40–4.51 (1H, m), 4.56 (2H, dd, J = 7.7, 14.5Hz), 4.77 (1H, t, J = 4.8Hz), 5.39 (1H, d, J = 9.4Hz), 5.47 (1H, d, J = 9.4Hz), 6.02 (1H, br), 6.87–7.95 (11H, m), 8.09 (1H, d, J = 8.4Hz), 8.15 (1H, d, J = 8.4Hz), 8.44 (1H, d, J = 3.5Hz), 8.60 (1H, d, J = 3.5Hz), 9.00 (1H, d, J = 2.0Hz), 9.08 (1H, d, J = 2.0Hz), 9.31 (1H, s), 10.48 (1H, s).

# 実施例19

8-[3-[3-[(4-アミノシンナモイル) アミノ] -1-メチルプロビル) -2,6-ジクロロベンジルオキシ] -2-メチルキノリン(化合物19)

実施例1と同様の方法により、実施例50で得られた8-[3-(3-アミノー 1-メチルプロピル) -2.6-ジクロロベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (40mg, 0.10mmol) と4-アミノケイ皮酸 (20mg, 0.12mmol) より、標記化合物 (30mg, 0.06mmol, 56%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.24 (3H, d, J = 7.3Hz), 1.89-1.94 (2H, m), 2.65 (3H, s), 3.22-3.34 (1H, m), 3.36-3.44 (2H, m), 5.59 (1H, d, J = 7.2Hz), 5.61 (1H, d, J = 7.2Hz), 6.20 (1H, d, J = 15.8Hz), 6.53 (1H, d, J = 8.3Hz), 7.20-7.29 (7H, m), 7.40-7.52 (2H, m), 8.00-8.09 (2H, m).

EI-MASS: m/z calculated for  $C_{30}H_{29}$  35  $Cl_2N_3O_2$ , observed 534 (M<sup>+</sup>).

# 実施例20

8- [3- ((2<u>B</u>) -2- [<u>N</u>- (4-アミノベンジル) カルパモイル] -1-メ チルピニル} -2,6-ジクロロベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (化合物2 0)

実施例1と同様の方法により、実施例52で得られた8-{3-[(2<u>E</u>)-2-カルボキシ-1-メチルビニル]-2,6-ジクロロベンジルオキシ}-2-メチルキノリン (1.88g, 4.68mmol)と4-アミノベンジルアミン (0.8ml, 7.02mmol)より、標配化合物 (1.49g, 2.94mmol, 63%)を得た。

"H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.44 (3H, s), 2.70 (3H, s), 4.37 (2H, d, J = 5.9Hz), 5.61 (2H, s), 5.69 (1H, s), 5.80-6.00 (1H, br), 6.63 (2H, dd, J = 2.0, 6.4Hz), 7.06-7.45 (8H, m), 8.04 (1H, d, J = 7.9Hz).

EI-MASS: m/z calculated for  $C_{28}H_{25}^{35}Cl_2N_3O_2$ , observed 506 (M<sup>+</sup>).

### 実施例21

8 - [2,6-ジクロロ-3-{(2<u>B</u>) -2-{N-[3-(1-イミダゾリル) プロピル] カルバモイル} -1-メチルビニル} ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン(化合物21)

実施例 1 と同様の方法により、実施例 5 2 で得られた 8 - { 3- [  $(2 \underline{\textbf{E}})$  - 2- カルポキシ- 1- メチルピニル] - 2 .6 - ジクロロペンジルオキシ} - 2- メチルキノリン (96. 4mg. 0. 24mnol) と 1- (3- アミノブロピル) イミダゾール (0. 05ml, 0. 36mnol) より、標記化合物 (97. 5mg, 0. 19mnol, 80%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.92-2.07 (2H, m), 2.44 (3H, s), 2.69 (3H, s), 3.25-3.35 (2H, m), 3.99 (2H, t, J = 6.9Hz), 5.58 (2H, s), 5.64 (1H, s), 6.95 (1H, s), 7.05 (1H, s), 7.27-7.46 (6H, m), 7.54 (1H, s), 8.04 (1H, d, J = 8.3Hz), 9.27 (1H, br).

### 実施例22

8 - [2,6-ジクロロ-3-{(2 <u>E</u>) -1-メチル-2- [N- (3-ピリジルメチル) カルパモイル] ピニル} ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン(化合物22)

実施例 1 と同様の方法により、実施例 5 2 で得られた 8 -  $\{3$  - [ (2  $\underline{E})$  - 2 - カルポキシ- 1 - メチルピニル] - 2 . 6 - ジクロロベンジルオキシ $\}$  - 2 - 2 - メチル キノリン (500mg, 1, 24mmol) と 3 - ( 7 + 2 +

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) δ (ppm): 2.44 (3H, s), 2.64 (3H, s), 4.49 (2H, d, J = 5.4H<sub>2</sub>), 5.56 (2H, s), 5.78 (1H, s), 7.07 (1H, d, J = 7.9H<sub>2</sub>), 7.21-7.46 (6H, m), 7.71 (1H, d, J = 7.9H<sub>2</sub>), 8.10 (1H, d, J = 7.4H<sub>2</sub>), 8.50 (1H, d, J = 4.0H<sub>2</sub>), 8.56 (1H, s),

### 実施例23

8 - [2,6-ジクロロー3 - {(2 <u>E</u>) - 1 - メチルー2 - [<u>N</u> - (4 - ニコチノイルアミノベンジル)カルバモイル] ビニル} ベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物23)

実施例18と同様の方法により、実施例20で得られた8-[3-{(2<u>P</u>) -2-[<u>N</u>-(4-アミノベンジル) カルパモイル] -1-メチルビニル}-2,6 -ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン (500mg, 0.99mmol) と塩化ニコチニル塩酸塩 (211mg, 1.19mmol) より、標記化合物 (99.4mg, 0.19mmol, 78%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 2. 44 (3H, s), 2. 64 (3H, s), 4. 46 (2H, d, J = 5. 9Hz), 5. 55 (2H, s), 5. 87 (1H, s), 7. 08 (1H, d, J = 8. 4Hz), 7. 28-7. 49 (7H, m), 7. 69 (2H, d, J = 8. 4Hz), 8. 14 (1H, d, J = 8. 4Hz), 8. 34 (1H, d, J = 7. 9Hz), 8. 70 (1H, d, J = 4. 9Hz), 9. 22 (1H, s), 10. 04 (1H, s).

EI-MASS: m/z calculated for C34H2835Cl2N4O3, observed 611 (M+).

### 実施例24

8 - [2,6-ジクロロ-3-{(2<u>E</u>) -2-[<u>N</u>-(4-イソニコチノイルアミ ノベンジル) カルパモイル] -1-メチルビニル} ベンジルオキシ] -2-メチル キノリン(化合物24)

イソニコチン酸 (146mg, 1.19mmol) をジクロロメタン (10ml) に溶解し、氷 冷下、塩化チオニル (0.2ml, 2.37mmol) を加え、室温にて 2 時間撹拌した後、 反応 液を濃縮し、イソニコチン酸塩化物を得た。 実施例 3 2 と同様の方法により、 実施例 2 0 で得られた 8 - [3 - {(2 E) - 2 - [N - (4 - アミノベンジル) カルバモイル] - 1 - メチルビニル) - 2,6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (400mg, 0.79mmol) とイソニコチン酸塩化物より、標記化合物 (273mg, 2.94mmol, 57%) を得た。

"H-NMR (CDCL)  $\delta$  (ppm): 2.47 (3H, s), 2.72 (3H, s), 4.51 (2H, d, J = 5.9Hz), 5.61 (2H, s), 5.76 (1H, s), 7.10 (1H, d, J = 8.4Hz), 7.20-7.50 (3H, m), 7.75 (2H, d, J = 8.4Hz), 7.91 (1H, dd, J = 7.9, 9.4Hz), 8.29 (1H, d, J = 7.4Hz), 8.31 (1H, d, J = 3.0Hz), 10.03 (1H, s).

#### 実施例25

8 - [2, 6-ジクロロ-3 -  $\{(2 E) - 1 - x$ チル-2 -  $\{N - \{4 - [N - (3 - U) ジルメチル) カルパモイル] ペンジル カルパモイル <math>\{U - U\} (2 - U) \}$  ポオキシ  $\{U - U\} (2 - U) \}$  (化合物 2.5)

実施例 1 と同様の方法により、実施例 5 2 で得られた8 - {3 - [(2 g) - 2 - カルポキシ-1 - メチルビニル] - 2 .6 - ジクロロベンジルオキシ} - 2 - メチルキノリン (500mg, 1.24mmol) と4 - N - (3 - ビリジルメチル) カル バモイルベンジルアミン 2 塩酸塩 (506mg, 1.61mmol) より、標記化合物 (102mg, 0.16mmol, 13%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 2.11 (3H, s), 2.39 (3H, s), 4.23 (2H, d, J = 5.6H<sub>2</sub>), 4.44 (2H, d, J = 6.3H<sub>2</sub>), 5.60 (2H, s), 5.83 (1H, s), 7.02-7.56 (8H, m), 7.65 (2H, d, J = 7.6H<sub>2</sub>), 7.98 (1H, d, J = 8.2H<sub>2</sub>), 8.34-8.84 (4H, m).

### 実施例26

8 -  $[3 - \{(2 E) - 2 - [N - (3 - 7 ミノフェニル) カルバモイル] - 1 - 7 ェニルビニル<math>\}$  - 2, 6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン(化合物 2 6)

実施例1と同様の方法により、実施例57で得られた8-{3-[(2<u>E</u>)-2-カルポキシ-1-フェニルビニル]-2,6-ジクロロベンジルオキシ}-2-メチ ルキノリン (300mg, 0.65mmol)と1,2-フェニレンジアミン (351mg, 3.25mmol) より、標記化合物 (67mg, 0.12mmol, 19%)を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) 6 (ppm): 2.60 (3H, s), 5.51 (2H, s), 5.92 (1H, s), 6.03-6.13 (1H, m), 6.34 (1H, dd, J = 1.5, 7.9Hz), 6.59 (1H, d, J = 8.4Hz), 6.88-7.00 (3H, m), 7.04 (1H, d, J = 2.0Hz), 7.13-7.48 (7H, m), 8.02 (1H, s), 8.14 (1H, d, J = 8.4Hz), 8.92 (1H, br).

#### 実施例27

8- [2,6-ジクロロ-3-{(2 E) -2- [N- (3-ニコチノイルアミノフェニル) カルパモイル] -1-フェニルピニル} ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (化合物27)

br), 6. 73-6. 88 (2H, m), 7. 20-7. 592 (12H, m), 7. 92 (1H, br), 8. 07 (1H, d, J = 8. 3Hz), 8. 50 (1H, br), 8. 61 (1H, d, J = 4. 0Hz), 8. 58 (1H, br), 8. 45 (1H, s), 10. 74 (1H, br).

### 実施例28

8 - [3 - { (2 <u>E</u>) - 2 - [<u>N</u> - (4 - アミノベンジル) カルバモイル] - 1 - フェニルビニル} - 2,6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン(化合物28)

実施例1と同様の方法により、実施例57で得られた8-{3-[(2<u>B</u>)-2-カルポキシ-1-フェニルピニル]-2,6-ジクロロペンジルオキシ}-2-メチ ルキノリン (275mg, 0.59mmol)と4-アミノペンジルアミン (0.1ml, 0.89mmol) より、標記化合物 (222mg, 0.39mmol, 66%)を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) 6 (ppm): 2.69 (3H. s), 4.08 (1H. dd. J = 4.5, 14.4Hz), 4.32 (1H. dd. J = 6.4, 14.4Hz), 5.54 (1H. d. J = 11.4Hz), 5.58 (1H. d. J = 11.4Hz), 5.69 (1H. br), 6.53 (1H. s), 6.59 (2H. d. J = 8.4Hz), 6.89 (2H. d. J = 8.4Hz), 7.15 (1H. d. J = 8.4Hz), 7.15 (1H. d. J = 8.4Hz), 7.19-7.43 (10H. m), 7.99 (1H. d. J = 8.4Hz).

## 実施例29

8 - [2,6-ジクロロ-3-{(2 E) -2-[N-(4-ニコチノイルアミノベンジル) カルパモイル] -1-フェニルピニル} ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン(化合物29)

実施例28で得られた8-[3-((2<u>B</u>)-2-[<u>N</u>-(4-アミノベンジル) カルパモイル]-1-フェニルエチル}-2,6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン (220mg. 0.39mmol)と塩化ニコチニル塩酸塩 (83mg. 0.47mmol)よ り、標配化合物 (173mg. 0.26mmol,66%)を得た。

H-MRZ (CDC1,) 6 (ppm): 2.58 (3H, s), 4.17 (1H, dd, J = 4.0, 12.5Hz), 4.45 (1H, dd, J = 6.9, 13.6Hz), 5.43 (1H, d, J = 10.2Hz), 5.51 (1H, d, J = 10.2Hz), 5.68 (1H, br), 6.59 (1H, s), 7.06 (2H, d, J = 8.4Hz), 7.11-7.47 (11H, m), 7.76 (2H, d, J = 8.4Hz), 8.01 (1H, d, J = 8.4Hz), 8.08 (1H, d, J = 7.9Hz), 8.61 (1H, d, J = 3.5Hz), 8.98 (1H, s), 9.22 (1H, br).

### 実施例30

8 - [2,6-ジクロロ-3-{(2 <u>B</u>) - 1-メチル-3- [<u>N</u>- (3-ニトロフェニル) ウレイド] - 1 - プロベニル} ベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物30)

実施例 9 と同様な方法にて、実施例 5 4 で得られた 8 - {3- [(2 <u>B</u>) - 3-ア ミノ-1-メチル-1-プロペニル] - 2,6-ジクロロベンジルオキシ} - 2-メ チルキノリン (180mg, 0.46mmol) と 3 -ニトロフェニルイソシアナート (76mg, 0.46mmol) より、標記化合物 (160mg, 0.29mmol, 63%) を得た。

# 実施例31

8 -  $\{3-[(2\underline{E})-3-(4-アミノシンナモイルアミノ)-1-フェニル-1-プロペニル]-2,6-ジクロロペンジルオキシ]-2-メチルキノリン(化合物31)$ 

実施例1と同様の方法により、実施例59で得られた8-{3-[(2<u>E</u>)-3-アミノ-1-フェニルー1-プロペニル]-2,6-ジクロロペンジルオキシ}-2-メチルキノリン (220mg, 0.49mmol) と4-アミノケイ皮酸 (118mg, 0.59mmol) より、標記化合物 (91mg, 0.10mmol, 21%) を得た。

'H-NMR(CDC1<sub>2</sub>) δ (ppm): 2.67 (3H, s), 3.17-3.77 (1H, m), 4.00-4.09 (1H, m), 5.62 (1H, d, J = 10.4Hz), 5.67 (1H, d, J = 10.4Hz), 6.19 (1H, d, J = 15.8Hz), 6.37 (1H, d, J = 6.7Hz), 6.53 (1H, d, J = 8.9Hz), 7.14-7.56 (15H, m), 8.02 (1H, d, J = 8.4Hz).

#### 実施例32

8 -  $[3- \{(22) - 2 - [N-(4-7)2/\sqrt{2})]$  カルバモイル] -1 メ デルビニル] -2 、6-9クロロベンジルオキシ] -2 -メチルキノリン (化合物 3 2)

実施例1と同様の方法により、実施例61で得られた8-{3-[(2<u>7</u>)-2-カルボキシ-1-メチルビニル]-2,6-ジクロロベンジルオキシ}-2-メ

チルキノリン (650mg, 1.62mmol) と4-アミノベンジルアミン (0.3ml, 2.37mmol) より、標記化合物 (270mg, 0.53mmol, 33%) を得た。

"H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.08 (3H, d, J = 1.0Hz), 2.71 (3H, s), 4.2 (2H, br), 4.22 (2H, d, J = 5.4Hz), 5.52 (2H, t, J = 11.4Hz), 5.99 (1H, s), 6.56 (2H, d, J = 8.4Hz), 6.83 (2H, d, J = 8.4Hz), 6.95 (1H, d, J = 8.4Hz), 6.9-7.4 (5H, m), 7.03 (1H, d, J = 8.4 Hz), 8.04 (1H, br).

### 実施例33

実施例 1 8 と同様の方法により、実施例 3 2 で得られた 8 - [3 - { (2 2) - 2 - [N - (4 - アミノベンジル) カルバモイル] - 1 - メチルピニル} - 2.6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (100mg, 0.20mmol) と塩化ニコチニル塩酸塩 (40mg, 0.23mmol) より、標配化合物 (140mg, 0.20mmol, 100%) を得た。 'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) δ (ppm): 2.01 (d, 3H, J = 1.5Hz), 2.55 (s, 3H), 4.30 (d, 2H, J = 5.9Hz), 5.41 (d, 2H, J = 6.9Hz), 6.06 (s, 1H), 6.8-7.1 (m, 5H), 7.2-7.4 (m, 4H), 7.5-7.7 (m, 2H), 7.53 (d, 1H, J = 8.4Hz), 7.65 (d, 1H, J = 7.7Hz), 8.06 (d, 1H, J = 7.9Hz), 8.6 (brs, 1H), 8.61 (d, 1H, J = 4.5Hz), 9.1 (br, 1H).

#### 実施例34

8 -  $[2, 6-ジクロロー3-\{(2 <u>ル</u>) - 1-メチルー3-[3-(3-ニトロフェニル) ウレイド] - 1-プロペニル<math>\}$  ペンジルオキシ] - 2-メチルキノリン (化合物 3 4)

実施例11と同様な方法にて、実施例63で得られた8-{3-[(2<u>7</u>)-3-アミノー1-メチルー1-プロペニル]-2,6-ジクロロペンジルオキシ}-2-メチルキノリン(1.51g, 3.86mmol)と3-ニトロフェニルイソシアナート(640mg, 3.87mmol)より、標記化合物(1.51g, 2.74mmol, 71%)を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  (opm): 2.00 (d, 3H, J = 1.7Hz), 2.55 (s, 3H), 3.5-3.6 (m, 1H), 4.4-4.5 (m, 1H), 5.2 (br, 1H), 5.42 and 5.61 (ABq, 2H, J = 9.6Hz), 5.5 (br.

1H), 7.07 (d, 1H, J = 8.2Hz), 7.1-7.6 (m, 7H), 7.67 (d1, 1H, J = 2.6, 4.6Hz), 8.13 (d, 1H, J = 8.6Hz), 8.24 (t, 1H, J = 2.6Hz), 9.4 (br, 1H). 実施例 3.5

8 - [2,6-ジクロロ-3-{(2 $\underline{1}$ )-1-メチル-3-{3-{3-[N-(3-ピリジル) カルパモイル] フェニル} ウレイド}-1-プロベニル} ベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(化合物35)

実施例 6 3 で得られた 8 ー  $\{3-[(22)-3-r > 1-x + n-1-7 n-1-7 n-1]$  ペニル] ー 2,6 ー ジクロロペンジルオキシ $\}$  ー 2 ー メチルキノリン (170mg, 0.43mmol) とフェニル・3 ー Nー (3 ー ピリジル) カルパモイルフェニルカルパメート (150mg, 0.45mmol) を 1,4 ー ジオキサン (5ml) に溶解し、加熱週流下 2 5 時間 機神した。反応被を水で希釈しジクロロメタンで抽出した。有機層を水、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下に溶媒を留去し、得られ残渣をシリカゲルクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=10:1) にて精製し、標配化合物 (91mg, 0.15mmol, 33%) を得た。

EI-MASS: m/z calculated for  $C_{34}H_{29}^{35}Cl_2N_5O_3$ , observed 639 (M+).

### 実施例36

8 - [2, 6 - ジクロロ - 3 - { $(2 \ \underline{2})$  - 1 - メチル - 3 - {3 - {3 - [ $\underline{N}$  -  $\chi$  チル -  $\underline{N}$  - (3 - ピリジル) カルバモイル] フェニル} ウレイド} - 1 - プロベニル} ペンジルオキシ] - 2 -

実施例 3 5 と同様な方法にて、実施例 6 3 で得られた 8 - {3 - [ (2 <u>2</u>) - 3 - アミノ - 1 - メチルー 1 ープロペニル] - 2 (6 - ジクロロペンジルオキン) - 2 - メチルキノリン (410mg, 1.04mmol) とフェニル・3 - <u>N</u> - メチルー<u>N</u> - (3 - ビリジル) カルパモイルフェニルカルパメート (320mg, 0.92mmol) より、標記化合物 (320mg, 0.50mmol, 54%) を得た。

 $^{1}$ H-NMR (DMSO-d<sub>6</sub>)  $\delta$  (ppm) : 2.00 (3H, s), 2.60 (3H, s), 3.3-3.4 (5H, m), 5.48

(2H, s), 5. 65 (1H, t, J = 6.3Hz), 6. 14 (1H, t, J = 5.1Hz), 6. 70 (1H, d, J = 7.6 Hz), 7. 05 (1H, t, J = 7.9 Hz), 7. 2-7. 7 (10H, m), 8. 21 (1H, d, J = 8.3 Hz), 8. 3-8. 4 (2H, m), 8. 5 (1H, br).

EI-MASS: m/z calculated for  $C_{35}H_{31}^{35}Cl_2N_5O_3$ , observed 511 (M+).

# 実施例37

8 - [3 - {2 - [3 - (4 - アミノベンジル) ウレイド] -1 - メチルエチル} -2,6 -ジクロロベンジルオキシ] -2 - メチルキノリン (化合物 3.7)

実施例44で得られた8-{3-(2-カルボキシ-1-メチルエチル)-2.6
ージクロロベンジルオキシ}-2-メチルキノリン(2.0g. 4.95mmol)の1,2-ジクロロエタン懸濁溶液(60ml)に、室温でトリエチルアミン(0.83ml,5.96mmol)およびアジ化ジフェニルフォスホリル(1.24ml,5.75mmol)を加え、同温で30分間機件した後、さらに1時間加熱遺流した。反応液を室温に冷却後、4-アミノベンジルアミン(670mg,5.48mmol)およびトリエチルアミン(1.52ml,0.11mmol)を加え、室温で12時間機件した。反応液に、水を加えクロロホルムで抽出し得られた有機層を水、飽和食塩水で順次洗浄し、乾燥後、減圧下に濃縮乾固した。得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(溶出溶媒、クロロホルム/メタノール=50:1)に付し、標記化合物(2.25g,4.30mmol,87%)を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.11 (3H. d, J = 6.9Hz), 2.40 (3H. s), 3.2-3.4 (4H. m), 3.6-3.7 (1H. m), 3.9-4.1 (2H. m), 5.37 (2H. d, J = 9.6Hz), 5.44 (2H. d, J = 9.6Hz), 5.84 (1H. br), 6.10 (1H. br), 6.47 (2H. d, J = 8.3Hz), 6.95 (2H. d, J = 8.3Hz), 7.34 (1H. d, J = 8.3Hz), 7.0-7.5 (5H. m), 8.05 (1H. d, J = 8.6Hz).

### 実施例38

8 - [2,6 - ジクロロー3 - [2 - [3 - [N - (3 - ビリジル) カルバモ イル] フェニル) ウレイド - 1 - メチルエチル ペンジルオキシ - 2 - メチル キノリン (化合物38)

実施例 3 7 と同様にして、実施例 4 4 で得られた 8 - {3- (2-カルボキシ-1-メチルエチル) - 2,6-ジクロロペンジルオキシ} - 2-メチルキノリン (1.0g,2.48mmol) と 3-アミノ-N- (3-ピリジル) ベンズアミド (0.58g,

2.72mmol) より、標記化合物 (940mg, 1.50mmol, 63%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.09 (3H, d, J = 6.4Hz), 2.27 (3H, s), 3.3-3.6 (3H, m). 5.49 (2H, s), 5.7 (1H, br), 6.90 (1H, d, J = 8.4Hz), 7.03 (1H, d, J = 8.9Hz), 7.1-7.3 (2H, m), 7.20 (1H, d, J = 4.9Hz), 7.34 (1H, d, J = 6.4Hz), 7.4-7.6 (2H, m), 7.52 (1H, d, J = 6.4Hz), 7.55 (1H, d, J = 7.4Hz), 7.65 (1H, d, J = 7.4Hz), 8.0 (1H, br), 8.13 (1H, d, J = 8.4Hz), 8.26 (1H, d, J = 4.9Hz), 8.27 (1H, br), 8.30 (1H, br), 8.83 (1H, br).

# 実施例39

8- [2,6-ジクロロ-3-{2-[3-(4-ニコチノイルアミノベンジル)ウレイド]-1-メチルエチル}ベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(化合物39)

実施例18と同様に、実施例37で得られた8-[3-{2-[3-(4-アミノベンジル) ウレイド]-1-メチルエチル}-2,6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン (700mg, 1.37mmol) とニコチン酸クロリド塩酸塩 (260mg, 1.46mmol) より、標配化合物 (690mg, 1.12mmol, 82%) を得た。

'H-MMR (CDCl<sub>3</sub>) & (ppm): 1.04 (3H, d, J = 5.9Hz), 2.33 (3H, s), 3.2-3.3 (2H, m), 3.5-3.7 (1H, m), 4.22 (2H, d, J = 4.5Hz), 5.39 (1H, d, J = 9.4Hz), 5.49 (1H, d, J = 9.4Hz), 5.89 (1H, br), 6.88 (1H, d, J = 8.4Hz), 7.02 (2H, d, J = 8.4Hz), 6.9-7.1 (2H, m), 7.23 (1H, d, J = 8.4Hz), 7.2-7.4 (2H, m), 7.5-7.6 (2H, m), 7.55 (1H, d, J = 7.9Hz), 7.56 (2H, d, J = 8.4Hz), 8.08 (1H, d, J = 8.4Hz), 8.36 (1H, d, J = 7.9Hz), 8.54 (1H, d, J = 4.5Hz), 9.2 (1H, br). 実施的40

8 - [2, 6 - ジクロロー3 -  $\{2$  -  $\{N$  -  $\{3$  -  $\{N$  -  $\{3$  -  $\{N$  -  $\{3$  -  $\{N\}$  -  $\{3\}$  -  $\{N\}$  -  $\{3\}$  -  $\{N\}$  -  $\{3\}$  -  $\{N\}$  -

実施例 6 8 で得られた8 — [2,6-ジクロロ-3 — (2-ホルミル-1 — ピロリル) ベンジルオキシ] — 2 — メチルキノリン (600mg, 1.46mmol) をメタノール (15ml)、クロロホルム (5ml) に溶解し、3 — (3-アミノベンゾイル) アミノビリジン (436mg, 2.19mmol)、水素化シアノホウ素ナトリウム (275mg, 4.38mmol)

を加え、酢酸にて反応被を p H 5 に調整し、室温にて攪拌した。反応液に水素化シアノホウ素ナトリウム(183mg、2.92mmol)を加え室温にて攪拌した後、水素化シアノホウ素ナトリウム(275mg、4.38mmol)を加えた。さらに 3 ー (3 ーアミノベンゾイル)アミノビリジン(212mg、1.46mmol)、水素化シアノホウ素ナトリウム(275mg、4.38mmol)を加え室温にて攪拌した。反応液を飽和重曹水で希釈し、クロロホルムにて抽出し、有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮後、残渣をフラッシュカラムクロマトグラフィー(クロロホルム/メタノール=50:1)にて精製し、クロロホルムーメタノールで再結晶し、標配化合物(667mg、1.10mmol、75%)を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 2.59 (3H, s), 4.36 (1H, d, J = 5.9Hz), 5.52 (2H, s), 6.27-6.28 (2H, m), 6.57-6.63 (2H, m), 7.05-7.46 (6H, m), 8.05-8.12 (2H, m), 8.21 (1H, dd, J = 1.3, 4.6Hz), 8.38 (1H, s), 9.27 (1H, s).

EI-MASS: m/z calculated for C<sub>24</sub>H<sub>27</sub><sup>35</sup>Cl<sub>1</sub>N<sub>2</sub>O<sub>2</sub>, observed 606 (M\*).

# 実施例41

実施例 4 0 で得られた 8 ー  $[2,6-ジクロロー3-\{2-\{N-\{3-[N-\{3-[N-(3-l')]) 2-[N-(3-l')]] 2-[N-(3-l')] 2-[N-(3-$ 

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.85 (3H, s), 2.54 (3H, s), 4.67 (1H, d, J = 14.9Hz), 5.33 (1H, d, J = 9.7Hz), 5.43 (1H, d, J = 9.7Hz), 5.55 (1H, d, J = 14.8Hz), 6.23-6.26 (1H, m), 6.52 (1H, s), 6.63 (1H, s), 6.92 (1H, s), 6.95 (1H, s), 7.12-7.40 (5H, m), 7.41-7.58 (2H, m), 7.72 (1H, s), 8.13-8.29 (3H, m), 8.38 (1H, s), 8.84 (1H, d, J = 7.6Hz), 10.92 (1H, s).

8 – [2,6 – ジクロロー3 –  $\{3$  –  $\{\underline{N}$  –  $\{3$  –  $[\underline{N}$  – (3 –  $\underline{P}$  リジル)カルバモイル] フェニル $\{1\}$  アミノメチル $\{1\}$  –  $\{1\}$  –  $\{2\}$  –  $\{3\}$  –  $\{4\}$  –

実施例 40 と同様な方法により、実施例 69 で得られた  $8-[2,6-92000-3-(3-\piルミル-1-ピロリル) ベンジルオキシ] <math>-2-$ メチルキノリン (276mg, 0.67mmol) と 3-(3-アミノベンゾイル) アミノビリジン (201mg, 1.01mmol) より、標記化合物 (222mg, 0.37mmol, 54%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 2.40 (3H, s), 4.04 (2H, s), 5.53 (2H, s), 6.15 (1H, s), 6.38 (1H, s), 6.63 (1H, t, J = 2.5Hz), 6.68 (1H, d, J = 9.2Hz), 6.91 (1H, t, J = 8.1Hz), 7.07-7.15 (3H, m), 7.21-7.31 (2H, m), 7.39-7.50 (4H, m), 8.05 (1H, d, J = 8.6Hz), 8.21 (1H, d, J = 4.0Hz), 8.32 (1H, d, J = 8.2Hz), 8.79 (1H, s), 10.33 (1H, s).

# 実施例43

8 - [2,6-ジクロロ-3-(2-エトキシカルボニル-1-メチルエチル) ベン ジルオキシ] - 2-メチルキノリン (化合物 43)

以下の反応はアルゴン雰囲気下で行った。8-ヒドロキシ-2-メチルキノリン (43.1g, 271mol)を<u>N.N</u>-ジメチルホルムアミド (300mL) に溶解し、氷冷下水素化ナトリウム (オイル混合物、重量比 60%, 10.8g, 271mmol)を加え、室温にて1時間攪拌した。これに上記臭素体をN.N-ジメチルホルムアミド (300mL) に溶解

して加え、室温にて12時間機件した。反応溶液を酢酸エチルで希釈し、これを水で2回、飽和食塩水で1回洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧 濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル= 3:1) にて精製し、淡黄色不定形固体として標記化合物 (49.2g, 115mol, 64%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 1. 21 (3H, t, J = 7. 3Hz), 1. 30 (3H, d, J = 6. 9Hz), 2. 51 (1H, dd, J = 8. 6, 15. 5Hz), 2. 68 (1H, dd, J = 6. 3, 15. 5Hz), 2. 75 (3H, s), 3. 79-3. 87 (1H, m), 4. 11 (2H, q, J = 7. 3Hz), 5. 62 (2H, s), 7. 19-7. 46 (6H, m), 8. 05 (1H, d, J = 8. 1Hz).

## 実施例44

8 - [3 - (2 - カルボキシ-1 - メチルエチル) - 2,6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物 4 4)

実施例 4 3 の方法に準じて得られる 8 - [2,6-ジクロロ-3-(2-メトキシカルボニル-1-メチルエチル) ベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (7.20g,17.2mmol) をメタノール (100ml) に溶解し、2 N水酸化ナトリウム水溶液 (10ml) を加え、室温にて1 4 時間攪拌した。反応液を半分の体積まで濃縮し、氷冷下、反応液を4 N塩酸にて p H 4 に調整した。析出した固体をろ別し、メタノールにて再結晶し、標配化合物 (6.12g,15.1mmol,88%) を得た。なお、化合物 4 3 からも同様にして標配化合物を得た。

"H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 1. 23 (3H, d, J = 6. 6Hz), 2. 50-2. 67 (2H, m), 2. 67 (3H, s), 3. 65-3. 72 (1H, m), 5. 33 (1H, d, J = 9. 6Hz), 5. 41 (1H, d, J = 9. 6Hz), 6. 90 (1H, br), 7. 17 (1H, d, J = 8. 6Hz), 7. 35 (1H, d, J = 7. 6Hz), 7. 47 (1H, d, J = 8. 6Hz), 7. 55-7. 66 (3H, m), 8. 57 (1H, d, J = 8. 6Hz).

#### 実施例45

3・ [2,6-ジクロロー3-(2-メドキシカルボニルー主・メデルエチル) ニラー・デー デーニトロペンジルオキシ] -2-メチルキノリン (化合物45)

実施例43と同様な方法によって、参考例8で得られた3- (2,4-ジクロロ-3-メチル-5-ニトロフェニル) ブタン酸メチル (840mg, 2.75mmoi) より、 標記化合物 (590mg, 1.27mmoi, 64%) を得た。

"H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1. 35 (3H, d, J = 6.9Hz). 2. 53-2. 69 (1H, m). 2. 69-2. 77 (1H, m). 2. 75 (3H, s). 3. 68 (3H, s). 3. 86-3. 95 (1H, m). 5. 72 (1H, d, J = 11. 9Hz). 5. 73 (1H, d, J = 11. 9Hz). 7. 25-7. 49 (4H, m). 7. 73 (1H, s). 8. 04 (1H, d, J = 8. 4Hz).

## 実施例46

8- [3-(2-カルボキシ-1-エチルメチル)-2,6-ジクロロ-5-ニトロ ベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(化合物46)

実施例44と同様な方法によって、実施例45で得られた8-[2,6-ジクロロ-3-(2-メトキシカルボニル-1-メチルエチル)-5-ニトロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(100mg, 0.28mmol)より、標記化合物(60mg, 0.13mmol,48%)を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.32 (3H, d, J = 6.6Hz), 2.09-2.30 (2H, m), 2.74 (3H, s), 3.78-3.86 (1H, m), 5.57 (1H, d, J = 7.8Hz), 5.60 (1H, d, J = 7.8Hz), 7.22-7.51 (4H, m), 7.77 (1H, s), 8.10 (1H, d, J = 8.3Hz).

### 実施例47

8- [2,6-ジクロロ-3-(2-エトキシカルボニル-1-フェニルエチル) ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン(化合物47)

実施例43と同様な方法によって、参考例17で得られた3-(2,4-ジクロロ-3-メチルフェニル)-3-フェニルプロピオン酸エチル(1.27g,3.77mmol)より標記化合物(670mg,1.36mmol,67%)を得た。

"H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) & (ppm): 1. 13 (3H, t, J = 6. 9Hz), 2. 73 (3H, s), 3. 03 (2H, d, J = 7. 9Hz), 4. 05 (2H, d, J = 6. 9Hz), 5. 11 (1H, t, J = 7. 9Hz), 5. 62 (2H, s), 7. 19-7. 46 (11H, m), 7. 99 (1H, d, J = 8. 4Hz).

#### 実施例48

8 = [3 = (2 - カルボキシー1 - フェニルエチル) = 2,6 = ジグロロベンジルオ キシ] - 2 - メチルキノリン (化合物 4.8)

実施例44と同様な方法によって、実施例47で得られた8- [2,6-ジクロロ-3-(2-エトキシカルボニル-1-フェニルエチル) ペンジルオキシ] -2-メチルキノリン (670mg, 1.36mmol) より、標記化合物 (490mg, 1.05mmol,77%) を

得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 2. 76 (3H, s), 2. 83 (1H, d, J = 10. 4Hz), 2. 88 (1H, d, J = 10. 4Hz), 5. 08 (1H, dd, J = 5. 9, 10. 4Hz), 5. 47 (1H, d, J = 5. 0Hz), 5. 62 (1H, d, J = 5. 0Hz), 7. 09-7. 48 (11H, m), 8. 06 (1H, d, J = 8. 4Hz).

### 実施例49

8- [2,6-ジクロロ-3-(3-ヒドロキシ-1-メチルプロピル) ベンジルオ キシ]-2-メチルキノリン(化合物49)

実施例 4 3 の方法に準じて得られる8 - [2,6-ジクロロ-3-(2-メトキシ カルボニル-1-メチルエチル) ベンジルオキシ] - 2-メチルキノリン (270mg, 0.65mmol) をテトラヒドロフラン (10ml) に溶解し、氷冷下、水素化リチウムアル ミニウム (50mg, 1.30mmol) を加え、室温にて攪拌した。反応が終了したことを 2 時間後に確認した後、氷冷下、無水硫酸マグネシウムを加え、セライトを通じてろ 過した。減圧下に溶媒留去することにより、標配化合物 (172mg, 0.44mmol,68%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.26 (3H, d, J = 6.9Hz), 1.78-1.90 (2H, m), 2.74 (3H, s), 3.53-3.62 (3H, m), 5.63 (2H, s), 7.20-7.41 (6H, m), 8.01 (1H, d, J = 8.3Hz).

#### 実施例50

8 - [3 - (3 - アミノ - 1 - メチルプロピル) - 2,6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物50)

参考例 1 4 で得られた8 - {3 - [3 - アジド-1 - メチルプロピル] - 2,6 - ジクロロペンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (50mg, 0.12mmol) を酢酸エチル (5ml) に溶解し、氷冷下、トリフェニルホスフィン (47mg, 0.18mmol)、水 (0.02ml, 1.20mmol) を加え、80℃にて2時間半提弁した。反応液を水で希釈し、氷冷下、4 N塩化水素酢酸エチル溶液を反応系内が酸性になるまで加えた。水層を水冷下、水酸化ナトリウム水溶液にて塩基性にし、酢酸エチルにて抽出した。有機層を水、飽和食塩水にて洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒留去することにより、標配化合物 (40mg, 0.10mmol, 86%) を得た。

<sup>1</sup>H-NMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 1. 23 (3H, d, J = 6. 9Hz), 1. 70-1. 83 (2H, m), 2. 63-2. 73

(2H, m), 2.74 (3H, s), 3.44-3.48 (1H, m), 5.64 (2H, s), 7.21-7.45 (6H, m), 8.01 (1H, d, J = 8.6Hz).

実施例51および60

8- [2,6-ジクロロ-3- [(2 E) -2-エトキシカルボニル-1-メチルビニル] ペンジルオキシ] -2-メチルキノリン(化合物51) および

8 - [2,6-ジクロロ-3-[(2<u>1</u>)-2-エトキシカルボニル-1-メチルビニル]ペンジルオキシ]-2-メチルキノリン(化合物60)

参考例 2 と同様な方法によって、参考例 7 で得られた 8-(3- 7 セチル-2.6 ージクロロベンジルオキシ) -2-メチルキノリン (1g, 2.78mmol) より標記化合物の E および E 体の混合物を得た。シリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=5:1) により分離し、標記化合物の E 体 (557mg, 1.29mmol, 46%) および、E 体 (481mg, 1.12mmol, 40%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): (E) 1.10 (3H, t, J = 7.3Hz), 2.17 (3H, d, J = 1.3Hz), 2.74 (3H, s), 4.00 (2H, q, J = 7.3Hz), 5.62 (1H, d, J = 18.3Hz), 5.65 (1H, d, J = 18.3Hz), 6.01 (1H, q, J = 1.3Hz), 7.04 (1H, d, J = 8.3Hz), 7.24-7.44 (5H, m), 8.01 (1H, d, J = 8.3Hz), (Z) 1.26 (3H, t, J = 7.3Hz), 2.16 (3H, d, J = 1.3Hz), 2.75 (3H, s), 4.22 (2H, q, J = 7.3Hz), 5.62 (1H, d, J = 18.3Hz), 5.65 (1H, d, J = 18.3Hz), 5.83 (1H, q, J = 1.3Hz), 7.12 (1H, d, J = 8.3Hz), 7.24-7.44 (5H, m), 8.02 (1H, d, J = 8.3Hz).

### 実施例52

8 -  $\{3-[(2]0] - 2-$ カルポキシ-1-メチルビニル]-2, 6-ジクロロベンジルオキシ $\}-2-$ メチルキノリン(化合物 52)

実施例44と同様な方法によって、実施例51で得られた8-[2,6-ジクロロ-3-[(2<u>E</u>)-2-エトキシカルボニル-1-メチルビニル]ペンジルオキシ -2-メチルキノリン(5.00g, ii 6mmol)より標記化合物(1.88g, 4.67mmol, 40%)を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 2. 39 (3H, s), 2. 74 (3H, s), 5. 54 (2H, s), 5. 64 (1H, s), 7. 05 (1H, d, J = 8. 4Hz), 7. 13-7. 50 (5H, m), 7. 87 (1H, d, J = 8. 3Hz).

# 実施例53

8-{2,6-ジクロロ-3-[(2<u>B</u>)-3-ヒドロキシ-1-メチル-1-プロペニル] ペンジルオキシ}-2-メチルキノリン (化合物53)

実施例 6 2 と同様な方法によって、実施例 5 1 で得られた 8 - [2,6-ジクロロ-3-[(2<u>E</u>)-2-エトキシカルボニル-1-メチルビニル] ベンジルオキシ]-2-メチルキノリン (2,08g, 4,84mmol) より、標記化合物 (1,70g, 4,38mmol,90%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.99 (3H, s), 2.74 (3H, s), 4.3-4.4(2H, m), 5.58.(2H, s), 5.6-5.7 (1H, m), 7.10 (1H, d, J = 7.9 Hz), 7.2-7.4 (5H, m), 7.4-7.5 (1H, m),

## 実施例54

実施例 6 3 と同様にして、参考例 1 2 で得られた 8 - { 2,6 - ジクロロー3 - [ (2 g) - 3 - フタルイミド-1 - メチル-1 - プロベニル] ベンジルオキシ} - 2 - メチルキノリン (1.47g, 2.84mmol) より、標配化合物 (0.19g, 0.491mmol, 17%) を得た。

'H-NMR(CDC1,)  $\delta$  (ppm): 1.98 (3H, s), 2.73 (3H, s), 3.53 (1H, d, J = 6.9Hz), 5.5-5.6 (1H, m), 5.60 (2H, s), 7.12 (1H, d, J = 8.5Hz), 7.1-7.5 (5H, m), 8.02 (1H, d, J = 8.6Hz).

### 実施例55および64

8 - {2,6-ジクロロ-3-[(<u>Z</u>E))-2-エトキシカルボニル-1-フェニル ビニル] ペンジルオキシ}-2-メチルキノリン (化合物55および64)

参考例 2 と同様な方法によって、参考例 1 6 で得られた 8 ー (3 ーペンソイルー2,6 ージクロロベンジルオキシ) ー2 ーメチルキノリン (6.98g, 16.5mmol) より立体異性体混合物として標配化合物 (7.33g, 14.5mmol, 90%) を得た。 14.5mmol, 90%) を得た。 14.5mmol, 90%) を得た。 14.4mmol, 14.2mmol, 90%) を得た。 14.2mmol, 90%)

7.83-8.02 (1H, m).

実施例56

8- [2,6-ジクロロ-3- [(2 <u>B</u>) -2-メトキシカルボニル-1-フェニル ビニル] ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン

参考例 5 と同様な方法によって、実施例 5 7で得られた  $8-\{3-[(2\underline{E})-2-hルボキシ-1-フェニルビニル]-2,6-ジクロロベンジルオキシ}-2-メチルキノリン <math>(1.22g,2.63mmo1)$  より、標記化合物 (840mg,1.76mmo1,96%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) δ (ppm): 2.73 (3H, s), 3.63 (3H, s), 5.69 (2H, s), 6.56 (1H, s), 7.12 (1H, d, J = 8.3Hz), 7.23-7.43 (10H, m), 7.99 (1H, d, J = 8.6Hz), 実施例 5.7 および6.6

8-{3-[(2 <u>E</u>) -2-カルボキシ-1-フェニルビニル] -2,6-ジクロロ ベンジルオキシ} -2-メチルキノリン(化合物57)および

8-{3-[(2 <u>1</u>) -2-カルボキシ-1-フェニルビニル]-2,6-ジクロロ ペンジルオキシ]-2-メチルキノリン(化合物66)

実施例 4 4 と同様な方法によって、実施例 5 5 および 6 4 で得られた 8 ー { 2,6 ージクロロー3 ー [ ( $\underline{Z}$  <u>E</u>) ー 2 ーエトキシカルボニルー 1 ーフェニルビニル] ペンジルオキシ} ー 2 ーメチルキノリン (7,33g, 14.9mmol) より、標記化合物の混合物を得た。シリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=3:1) により分離し <u>E</u> 体 ( $\underline{Z}$  )  $\underline{Z}$  体 ( $\underline{Z}$  体 ( $\underline{Z}$  体 ( $\underline{Z}$  )  $\underline{Z}$  体 ( $\underline{Z}$  体 ( $\underline{Z$ 

'H-NMR(CDC1,) & (ppm): (E) 2.51 (3H, s), 5.54 (2H, s), 6.62 (1H, s), 7.12 (1H, d, J = 8.3Hz), 7.54-7.70 (12H, m). (Z) 2.51 (3H, s), 5.57 (2H, s), 6.09 (1H, s), 7.24-7.42 (12H, m).

\*\* 実施例 5 8

8- {2,6-ジクロロ-3-[(2 <u>E</u>) -3-ヒドロキシ-1-フェニル-1-プロペニル] ペンジルオキシ} -2-メチルキノリン(化合物58)

実施例62と同様な方法によって、実施例65で得られた8-{2.6-ジクロロ-3-[(2 E)-2-メトキシカルボニル-1-フェニルビニル] ペンジルオキ

シ} - 2 - メチルキノリン (800mg, 1.68mmol) より、標記化合物 (753mg, 1.68mmol, 100%) を得た。

"H-NMR (CDC1<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 2. 47 (3H, s), 4. 03 (1H, d, J = 6. 9Hz), 4. 05 (1H, d, J = 6. 9Hz), 5. 67 (2H, s), 6. 44 (1H, t, J = 6. 9Hz), 7. 14–7. 47 (11H, m), 8. 02 (1H, d, J = 8. 4Hz),

## 実施例59

8 -  $\{3-[(2]0] - 3-アミノ-1-フェニル-1-プロペニル] - 2,.6-ジ$  クロロペンジルオキシ $\}$  - 2-メチルキノリン(化合物59)

実施例 6 3 と同様な方法によって、参考例 1 1 で得られた 8 - { 2.6 - ジクロロー3 - [ (2 <u>E</u>) - 3 - フタルイミドー1 - メチルー1 - プロベニル] ベンジルオキシ} - 2 - メチルキノリン (390mg, 0.67mmol) より、標記化合物 (220mg, 0.49mmol, 73%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 2.74 (3H, s), 3.20 (1H, dd, J = 2.6, 7.0Hz), 3.23 (1H, dd, J = 3.0, 7.0Hz), 5.64 (1H, d, J = 10.9Hz), 5.70 (1H, d, J = 10.9Hz), 6.35 (1H, t, J = 7.0Hz), 7.13-7.42 (11H, m), 8.01 (1H, d, J = 8.3Hz).

# 実施例61

実施例44と同様な方法によって、実施例60で得られた8-[2,6-ジクロロ-3-[(2<u>1</u>)-2-エトキシカルボニル-1-メチルビニル] ベンジルオキシ]-2-メチルキノリン (5.00g, 11.6mmol) より標配化合物 (1.88g, 4.67mmol, 40%) を得た。

"H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 2.40 (3H, s), 2.75 (3H, s), 5.53 (2H, s), 5.99 (1H, s), 7.15 (1H, d, J = 7.9Hz), 7.13-7.50 (5H, m), 8.07 (1H, d, J = 8.6Hz).

in provide appearing the a

### 実施例62

8 - {2,6-ジクロロ-3-[(2<u>7</u>)-3-ヒドロキシ-1-メチル-1-プロ ベニル] ベンジルオキシ} -2-メチルキノリン (化合物 62)

以下の反応はアルゴン雰囲気下で行った。実施例60で得られた8-[2,6-ジクロロ-3-[(2,0)-2-エトキシカルボニル-1-メチルビニル] ペンジルオキ

シ] -2-メチルキノリン (8.61g, 20.0mmol) をテトラヒドロフラ ン (200ml) に溶解し、-17℃にて水素化ジイソプチルアルミニウム (0.95M ヘキサン溶液, 63.0ml) を満下し、同温で 80 分攪拌した。飽和塩化アンモニウム水溶液 (19.0ml) を満下し室温まで昇温した。ジエチルエーテル、無水硫酸マグネシウムを加えセライトを通じてろ過した。 滅圧下に溶媒留去することにより、標記化合物 (6.39g, 16.4mmol, 82%) を得た。

'H-NMR (CDC1,) & (ppm): 2.02 (3H, s), 2.77 (3H, s), 3.8-3.9 (2H, m), 5.63 (2H, s), 5.81 (1H, t, J = 7.1 Hz), 7.07 (1H, d, J = 8.2 Hz), 7.2-7.5 (5H, m), 8.05 (1H, d, J = 8.6 Hz).

## 実施例63

8-{3-[(2 1) -3-アミノ-1-メチル-1-プロベニル]-2,6-ジクロロベンジルオキシ}-2-メチルキノリン(化合物63)

参考例 1 1 で得られた8-{2.6-ジクロロ-3-[(2 2) -3-フタルイミド-1-メチル-1-プロペニル]ペンジルオキシ}-2-メチルキノリン(5.09g, 9.84mmol)をエタノール(100ml)に溶解し、ヒドラジンー水和物(1.27ml, 26.2mmol)を加え2.5時間加熱還流した。反応物をろ過し溶媒留去した後、飽和炭酸水素ナトリウム溶液を加えジクロロメタンで抽出した。飽和炭酸水素ナトリウム溶液、飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下に溶媒留去することにより、標配化合物(3.91g, 10.1mmol, 100%)を得た。

"H-NMR(CDCI<sub>2</sub>) & (ppm): 1.98 (3H, s), 2.75 (3H, s), 2.9-3.0 (2H, m), 5.64 (2H, s), 5.6-5.7 (1H, m), 7.06 (1H, d, J = 8.2Hz), 7.2-7.5 (5H, m), 8.01 (1H, d, J = 8.3Hz).

#### 実施例65

8-{2,6-ジクロロ-3-[(2<u>2</u>)-2-メトキシカルボニル-1-フェニル ビニル] ペンジルオキシ} -2-メチルキンリン (化合物65)

参考例5と同様な方法にて、実施例66で得られた8-{3-[(2½)-2-カルポキシ-1-フェニルビニル]-2.6-ジクロロベンジルオキシ}-2-メチルキノリン (350mg, 0.76mmol) より、標記化合物 (347mg, 0.73mmol, 96%) を得た。
'H-NMR(CDC1,) δ (ppm): 2.73. (3H. s), 3.66 (3H. s). 5.63 (2H. s), 6.08 (1H. s).

7. 19-7. 43 (11H, m), 7. 99 (1H, d, J = 8. 4Hz).

### 実施例67

8- [3-(2-シアノ-1-ピロリル)-2,6-ジクロロベンジルオキシ]-2 -メチルキノリン(化合物67)

実施例43と同様な方法によって、参考例21で得られた1- (2,6-ジクロロ-3-メチルフェニル)-2-シアノピロール (11.7g,46.6mmol) より標記化合物 (15.6g,37.5mmol,80%)を得た。

"H-NMR (CDC1,) & (ppm): 2.75 (3H, s), 5.69 (2H, s), 6.38 (1H, dd, J = 3.0, 4.0Hz), 6.98-7.01 (2H, m), 7.28-7.31 (2H, m), 7.38-7.54 (4H, m), 8.02 (1H, d, J = 8.6Hz).

## 実施例68

8 - [2,6-ジクロロ-3-(2-ホルミル-1-ピロリル) ベンジルオキシ] - 2-メチルキノリン (化合物68)

実施例 6 2 と同様な方法によって、実施例 6 7 で得られた 8 - [3 - (2 - シアノー1 - ピロリル) - 2,6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン(11.3g, 27.7mmol)より標記化合物(5.22g, 12.7mmol, 46%)を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 2.75 (3H, s), 5.63 (1H, d, J = 10.9Hz), 5.69 (1H, d, J = 10.9Hz), 6.46 (1H, dd, J = 3.0, 4.0Hz), 6.98 (1H, s), 7.13 (1H, dd, J = 1.7, 4.0Hz), 7.27-7.48 (6H, m), 7.38-7.54 (4H, m), 8.01 (1H, d, J = 8.3Hz), 9.52 (1H, s).

#### 実施例69

8 - [2,6-ジクロロ-3-(3-ホルミル-1-ピロリル) ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (化合物69)

欧州特許出願公開 EP622361 号に記載されている8 - (3-アミノ-2,6-ジクロペンジルオキシ) -2 - メチルキノリン (628mg 1.88mmol) を解散 (20ml) に 溶解し、2,5-ジメトキシ-3-テトラヒドロフランカルボアルデヒド (0.4ml,2.82mmol) を加え、加熱還流下提拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=

2:1) にて精製し、標記化合物 (276mg, 0.67mmol, 36%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.72 (3H, s), 5.66 (2H, s), 6.79 (1H, s), 6.86 (1H, s), 7.27-7.51 (7H, m), 8.03 (1H, d, J = 8.3Hz), 9.84 (1H, s).

### 実施例70

8 - [2,6-ジクロロ-3-{1-メチル-3-[3-(3-ニトロフェニル)ウ レイド]プロピル}ベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(化合物70)

実施例 9 と同様の方法により、実施例 5 0 で得られた 8 - [3 - (3 - アミノー 1 - メチルプロピル) - 2 . 6 - ジクロロペンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (400mg, 1.03mmol) と 3 - ニトロイソシアネート (200mg, 1.22mmol) より、標記 化合物 (493mg, 0.91mmol, 88%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) \( \rho \) (ppm): 1. 30 (3H, d, J = 6.9Hz), 1. 65-1. 78 (2H, m), 2. 54 (3H, s), 2. 95-3. 18 (1H, m), 3. 44-3. 68 (2H, m), 5. 36-5. 42 (1H, m), 5. 58-5. 67 (1H, m), 7. 10-7. 66 (9H, m), 8. 09-8. 20 (2H, m), 9. 33 (1H, br).

# 実施例71

8 - [3 - [3 - (3 - アミノフェニル) ウレイド] - 1 - メチルプロピル] - 2 - 6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物 7 1)

実施例7と同様の方法により、実施例70で得られた8-[2,6-ジクロロ-3-(1-メチル-3-[3-(3-ニトロフェニル) ウレイド] プロピル} ペンジルオキシ] -2-メチルキノリン(300mg, 0.54mmol) より、標配化合物(280mg, 0.53mmol, 99%) を得た。

"H-NMR (DMSO-d<sub>a</sub>)  $\delta$  (opm): 1. 27 (3H, d, J = 6. 9Hz), 1. 69-2. 01 (2H, m), 2. 67 (3H, s), 2. 98-3. 47 (3H, m), 5. 51-5. 61 (2H, m), 5. 79 (1H, br), 6. 25 (1H, d, J = 7. 9Hz), 6. 54 (1H, d, J = 7. 9Hz), 6. 86-6. 94 (2H, m), 7. 23-7. 31 (3H, m), 7. 47 (2H, d, J = 3. 9Hz), 8. 10-8. 30 (2H, m).

# 

8 - [2,6-ジクロロ-3-{1-メチル-3-[3-(3-ニコチノイルアミノ フェニル) ウレイド] プロピル} ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン(化合物 72)

実施例18と同様の方法により、実施例71で得られた8-[2, 6-ジクロロー

3- [4- [(3-アミノフェニル) ウレイド] -ブチル-2-イル] ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (140mg, 0.27mmol) と塩化二コチニル塩酸塩 (50mg, 0.28mmol) より、標記化合物 (124mg, 0.20mmol, 75%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.10 (3H, d, J = 6.9Hz), 1.89 (2H, br), 2.00-2.20 (1H, br), 2.46 (3H, s), 3.18 (2H, br), 5.45 (2H, m), 5.79 (1H, br), 2.20 (1H, br), 3.18 (2H, br), 5.45 (2H, br), 5.74 (2H, br), 5.74 (2H, br) 6.97-7.53 (10H, m), 7.71 (1H, s), 8.08 (1H, d, J = 8.2Hz), 8.22 (1H, d, J = 8.2Hz), 8.58 (1H, d, J = 1.9Hz), 9.09 (1H, s), 9.47 (1H, br)

### 実施例73

8-[3-[3-[3-(4-アミノベンジル) ウレイド] -1-メチルプロピル] -2.6-ジクロロベンジルオキシ] -2-メチルキノリン(化合物7.3)

"H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) & (ppm): 1. 22 (3H, d, J = 6. 9Hz), 1. 66—1. 79 (1H, m), 1. 94—2. 12 (1H, m), 2. 46 (3H, s), 2. 97—3. 12 (1H, m), 3. 22—3. 46 (2H, m), 3. 92 (1H, dd, J = 6. 4, 16. 3Hz), 4. 07 (1H, d, J = 6. 4, 16. 3Hz), 5. 00 (1H, br), 5. 32 (1H, dd, J = 6. 3Hz), 5. 45 (1H, dd, J = 6. 3Hz), 5. 86 (1H, br), 6. 39 (2H, d, J = 8. 4Hz), 6. 88 (2H, d, J = 8. 4Hz), 7. 13—7. 64 (6H, m), 8. 00 (1H, d, J = 8. 4Hz).

#### 実施例74

8 - [2,6-ジクロロ-3-{1-メチル-3-[3-(4-ニコチノイルアミノ ベンジル) ウレイド] プロピル} ベンジルオキシ] - 2-メチルキノリン(化合物 74)

実施例18と同様の方法により、実施例73で得られた8-[3-{3-[3-(4-アミノベンジル) ウレイド]-1-メチルプロピル}-2,6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン (200mg, 0.37mmol) と塩化ニコチニル塩酸塩 (70mg, 0.39mmol) より、標記化合物 (184mg, 0.29mmol, 75%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) & (ppm): 0.99 (3H, d, J = 6.9Hz), 1.62-1.64 (2H, m), 2.29 (3H, s), 3.05-3.12 (2H, m), 3.27-3.32 (1H, m), 3.98 (1H, dd, J = 5.0, 15.8Hz), 4.22 (1H, dd, J = 5.0, 15.8Hz), 5.49-5.54 (2H, m), 5.66 (1H, br), 6.84-6.94 (4H, m), 7.18-7.49 (7H, m), 8.03 (1H, d, J = 8.4Hz), 8.55-8.60 (2H, m), 9.22 (1H, s), 10.45 (1H, s).

### 実施例75

8 - [2.6-ジクロロ-3-{3-[3-(4-イソニコチノイルアミノベンジル) ウレイド] -1-メチルプロピル} ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (化合物 75)

実施例18と同様の方法により、実施例73で得られた8-[3-{3-[3-(4-アミノベンジル)ウレイド]-1-メチルプロピル}-2,6-ジクロロベン ジルオキシ]-2-メチルキノリン(200mg、0.37mmol)と塩化イソニコチニル塩酸 塩(100mg、0.56mmol)より、標記化合物(182mg、0.43mmol, 76%)を得た。

### 実施例76

8 - [2,6-ジクロロ-3-{1-メチル-3-[(4-ニコチノイルアミノシンナモイル)アミノ]プロビル}ペンジルオキシ]-2-メチルキノリン(化合物76)

実施例18と同様の方法により、実施例19で得られた8-[3-{3-[(4-アミノシンナモイル) アミノ]-1-メチルプロピル]-2.6-ジクロロペンジルオキシ]-2-メチルキノリン (200mg. 0.37mmol) と塩化ニコチニル塩酸塩 (100mg. 0.56mmol) より、標配化合物 (183mg, 0.29mmol, 79%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.11 (3H, d, J = 6.9Hz). 1.75-1.88 (2H, m), 2.46 (3H, s), 3.12-3.28 (2H, m), 3.42-3.55 (1H, m), 5.32 (2H, s), 6.58 (1H, d, J = 15.8Hz), 7.05 (2H, s), 7.24-7.56 (9H, m), 7.65 (2H, d, J = 8.9Hz), 8.10 (1H, d, J = 8.9Hz), 8.49 (1H, d, J = 7.9Hz), 8.64 (1H, d, J = 4.4Hz), 9.22 (1H, s), 10.61 (1H, s).

### 実施例77

8 - [2,6-ジクロロ-3-{3-[(4-イソニコチノイルアミノシンナモイル) アミノ] - 1 - メチルプロビル ベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物 77)

実施例18と同様の方法により、実施例19で得られた8-[3-[3-[(4-アミノシンナモイル)アミノ]-1-メチルプロピル]-2,6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(200mg,0.37mmol)と塩化イソニコチニル塩酸塩(100mg,0.56mmol)より、標記化合物(157mg,0.25mmol,68%)を得た。

'H-MMR (CDC1<sub>2</sub>) & (ppm): 1.03 (3H, d, J = 6.9Hz), 160-1.76 (2H, m), 2.33 (3H, s), 3.03-3.22 (2H, m), 3.56-3.68 (1H, m), 5.45-5.60 (2H, m), 6.67 (1H, d, J = 14.8Hz), 6.83 (1H, d, J = 8.0Hz), 6.88 (1H, d, J = 8.0Hz), 7.20-7.68 (8H, m), 8.05-8.20 (4H, m), 8.59 (2H, d, J = 5.9Hz).

#### 実施例78

8-[2,6-ジクロロ-3-{1-メチル-2-[3-(3-二トロベンジル)ウレイド] エチルト ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (化合物78)

実施例37と同様の方法により、実施例44で得られた8-[3-(2-カルボキシ-1-メチルエチル)-2,6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(2.00g,4.95mmol)と3-ニトロベンジルアミン(1.03g,5.45mmol)より、標記化合物(1.95g,3.51mmol,71%)を得た。

"H-MER (GDC1,) 6 (ppm): I. 16 (3H, d, J = 6.4Hz), 2. 40 (3H, s), 3. 22-5, 35 (2H, m), 3. 49-3. 62 (2H, m), 3. 68-3. 78 (1H, m), 4. 14 (1H, dd, J = 5. 9, 11. 7Hz), 4. 28 (1H, dd, J = 5. 9, 11. 7Hz), 5. 39 (1H, d, J = 9. 9Hz), 5. 45 (1H, d, J = 9. 9Hz), 5. 97 (1H, br), 6. 62 (1H, br), 7. 05-7. 48 (8H, m), 7. 91 (1H, d, J = 8. 4Hz), 7. 96 (1H, s), 8. 03 (1H, d, J = 8. 4 Hz).

### 実施例79

8-[2,6-ジクロロ-3-{2-[3-(3-アミノベンジル) ウレイド]-1 -メチルエチル} ベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(化合物79)

実施例7と同様の方法により、実施例78で得られた8-[2,6-ジクロロ-3-{1-メチル-2-[3-(3-ニトロペンジル) ウレイド] エチル} ペンジルオキシ] -2-メチルキノリン (100mg, 0.18mmol) より、標記化合物 (94mg, 0.18mmol, 100%) を得た。

### 実施例80

8- [2.6-ジクロロ-3- (1-メチル-2- [3-(3-ニコチノイルアミノ ベンジル) ウレイド] エチル} ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (化合物 8 0)

実施例 1 8 と同様の方法により、実施例 7 9 で得られた 8 - [2,6 - ジクロロー3 - [2 - [3 - (3 - アミノベンジル) ウレイド] - 1 - メチルエチル} ベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (300mg, 0.55mmol) と塩化ニコチニル塩酸塩(110mg, 0.62mmol) より、標記化合物 (289mg, 0.47mmol, 85%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) δ (ppm): 1.25 (3H, d, J = 6.9Hz), 2.53 (3H, s), 3.42-3.58 (2H, m), 3.70-3.82 (1H, s), 4.36 (1H, dd, J = 5.4, 15.3Hz), 4.50 (1H, dd, J = 5.4, 15.3Hz), 5.67 (1H, d, J = 9.4Hz), 5.69 (1H, d, J = 9.4Hz), 6.34 (1H, br), 7.18-7.73 (10H, m), 5.74 (2H, br), 8.05 (1H, s), 7.71 (1H, s), 8.28 (1H, d, J = 7.4Hz), 5.41 (1H, d, J = 7.4Hz), 8.67 (1H, d, J = 3.9Hz), 3.27 (1H, s).

### 実施例81

8-[2.6-ジクロロ-3-(1-メチル-2-[3-(2-フェニルエチル) ウレイド] エチル ペンジルオキシ] -2-メチルキノリン(化合物81)

実施例37と同様の方法により、実施例44で得られた8-[3-(2-カルボキシー1-メチルエチル) -2,6-ジクロロベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (340mg, 0.84mmol) とフェネチルアミン (110mg, 0.92mmol) より、標記化合物 (512mg, 0.76mmol, 90%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.16 (3H, d, J = 6.9 Hz), 2.49 (3H, s), 2.69 (2H, t, J = 6.4Hz), 3.18-3.58 (4H, m), 3.65-3.74 (1H, m), 5.43 (2H, s), 5.85 (1H, br), 6.02 (1H, br), 6.99-7.52 (11H, m), 8.05-8.17 (1H, m).

## 実施例82

8-[3-{2-{3-[2-(4-アミノフェニル) エチル] ウレイド}-1-メチルエチル}-2,6-ジクロロペンジルオキシ]-2-メチルキノリン(化合物 82)

実施例 3 7 と同様の方法により、実施例 4 4 で得られた 8 - [3 - (2 - カルボキシー1 - メチルエチル) - 2,6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (500mg, L. 24mmol) と4 - アミノフェネチルアミン (0.18ml, 1.36mmol) より、標記化合物 (589mg, 1.09mmol, 88%) を得た。

'H-MMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1. 14 (3H, d, J = 6. 3Hz), 2. 53 (3H, s), 2. 50-2. 60 (2H, m), 3. 12-3. 65 (5H, m), 5. 36-5. 47 (2H, m), 6. 46 (2H, d, J = 7. 9Hz), 6. 76-6. 95 (2H, br), 6. 87 (1H, d, J = 7. 9Hz), 7. 00-7. 51 (5H, m), 7. 97-8. 10 (2H, m).

### 実施例83

8 - [2,6-ジクロロー3 - {1-メチルー2 - {3 - [2 - (4 - ニコチノイル アミノフェニル) エチル] ウレイド} エチル} ベンジルオキシ] - 2 - メチルキノ リン (化合物83)

実施例 1 8 と同様の方法により、実施例 8 2 で得られた 8 - [3 - {2 - {3 - [2 - (4 - アミノフェニル)エチル] ウレイド} - 1 - ハチルエチル} - 2, 6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (200mg, 0.37mmol) と塩化ニコチニル塩酸塩 (70mg, 0.39mmol) より、標配化合物 (203mg, 0.32mmol, 87%) を得た。
'H-MMR(CDCl,) δ (ppm): 1.17 (3H, d, J = 5.9Hz), 2.35 (3H, s), 2.67-2.75 (2H, m), 2.95-3.22 (3H, m), 3.32-3.46 (2H, m), 5.41-5.58 (3H, m), 5.85 (1H, br).

7. 00 (2H, d, J = 8. 3Hz), 7. 10-7. 32 (7H, m), 7. 50-7. 70 (1H, d, J = 7. 9Hz), 8. 57 (1H, d, J = 1. 3Hz), 9. 28 (1H, br).

### 実施例84

8- [2,6-ジクロロ-3-{2-[3-(4-イソニコチノイルアミノベンジル) ウレイド]-1-メチルエチル} ベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(化合物84)

実施例18と同様の方法により、実施例37で得られた8-[3-{2-[3-(4-アミノベンジル)ウレイド]-1-メチルエチル}-2,6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン (500mg, 0.96mmol) と塩化イソニコチニル塩酸塩(350mg, 1.97mmol) より、標記化合物(205mg, 0.33mmol, 34%)を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1. 07 (3H, d, J = 5. 9Hz), 2. 34 (3H, s), 3. 40-3. 58 (2H, m), 3. 59-3. 70 (1H, m), 4. 19 (2H, d, J = 5. 4Hz), 4. 73 (1H, d, J = 15. 8Hz), 5. 05 (1H, d, J = 15. 8Hz), 6. 95-7. 74 (13H, m), 8. 13 (1H, d, J = 6. 4Hz), 8. 69 (1H, d, J = 6. 4Hz), 10. 67 (1H, s).

#### 実施例85

8-[2,6-ジクロロ-3-{2-[3-(3-エトキシカルボニルフェニル)ウレイド]-1-メチルエチル}ペンジルオキシ]-2-メチルキノリン(化合物85)

実施例37と同様の方法により、実施例44で得られた8-[3-(2-カルボキシ-1-メチルエチル)-2,6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(500mg, 1,24mmol)と3-アミノ安息香酸エチル(220mg, 1,33mmol)より、標配化合物(626mg, 1,10mmol,89%)を得た。

"H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) & (ppm): 1. 10 (3H, d, J = 6. 3Hz), 1. 30 (3H, t, J = 6. 3Hz), 2. 62 (3H, br), 3. 26-3. 35 (1H, m), 3. 42-3. 55 (1H, m), 3. 72-3. 84 (1H, m), 4. 28 (2H, d, J = 6. 3Hz), 5. 33 (1H, d, J = 9. 6Hz), 5. 45 (1H, d, J = 9. 6Hz), 6. 18 (1H, d, J = 7. 9Hz), 7. 32-7. 65 (4H, m), 7. 94 (1H, s), 8. 12-8. 19 (1H, m), 8. 84 (1H, s).

### 実施例86

8-[3-(2-[3-(3-カルボキシフェニル) ウレイド] -1-メチルエチ

実施例 4 4 と同様の方法により、実施例 8 5 で得られた  $8-[2,6-ジクロロ-3-\{2-[3-(3-x++シカルボニルフェニル) ウレイド]-1-メチルエチル} ペンジルオキシ]-2-メチルキノリン(<math>500mg$ , 1.24mmol)より、標記化合物(626mg, 1.10mmol, 89%)を得た。

'H-NMR (DMSO-d<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 1. 25 (3H, d, J = 6. 4H<sub>2</sub>), 2. 68 (3H, s), 3. 10-3. 65 (3H, m), 5. 49 (2H, s), 6. 35 (1H, br), 7. 26-7. 58 (7H, m), 8. 02 (1H, s), 8. 30 (1H, br), 8. 79 (1H, s).

#### 実施例87

8- [2,6-ジクロロ-3-{2-[3-(4-エトキシカルボニルフェニル)ウレイド]-1-メチルエチル}ペンジルオキシ]-2-メチルキノリン(化合物87)

実施例37と同様の方法により、実施例44で得られた8-[3-(2-カルボキシ-1-メチルエチル)-2,6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(500mg, 1.24mmol)と4-アミノ安息香酸エチル(220mg, 1.33mmol)より、標記化合物(497mg, 0.88mmol,71%)を得た。

'H-MMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.09 (3H, d, J = 6.4Hz), 1.36 (3H, t, J = 6.4Hz), 2.57 (3H, br), 3.20-3.35 (1H, m), 3.45-3.58 (1H, m), 3.71-3.83 (1H, m), 4.31 (2H, d, J = 6.4Hz), 5.33 (1H, d, J = 9.9Hz), 5.45 (1H, d, J = 9.6Hz), 6.13 (1H, br), 6.77 (1H, d, J = 8.4Hz), 7.01 (1H, d, J = 8.4 Hz), 7.38 (2H, d, J = 8.9Hz), 7.20-7.55 (2H, m), 7.85 (2H, d, J = 8.9Hz), 8.13 (1H, d, J = 8.4Hz), 9.00 (1H, br).

#### 実施例88

8 - [3 - {2 - [3 - (4 - カルボキシフェニル) ウレイド] - 1 - メチルエチ 「ル] - 2、6 - ジグロロペンジルオキシ] - 2 - メチルギノリン (化合物8.8)

実施例 4 4 と同様の方法により、実施例 8 5 で得られた 8 - [2,6-ジクロロー3-[2-[3-(3-エトキシカルボニルフェニル)ウレイド]-1-メチルエチルトペンジルオキシ]-2-メチルキノリン(360mg,0.64mmol)より、標記化合物(268mg,0.49mmol,77%)を得た。

"H-NMR (CDC1<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 1. 26 (3H, d, J = 5. 4Hz), 2. 76 (3H, s), 3. 35-3. 54 (3H, m), 5. 45 (1H, d, J = 9. 6Hz), 5. 49 (1H, d, J = 9. 6Hz), 6. 58 (1H, br), 7. 16 (1H, br), 7. 27 (1H, d, J = 8. 4Hz), 7. 47-7. 76 (6H, m), 7. 84 (2H, d, J = 8. 4Hz), 8. 41 (1H, br), 9. 14 (1H, br).

## 実施例89

8 - [2, 6 - ジクロロー3 - {1 - メチルー2 - (3 - [3 - (N - 7 + 1) + 1) パモイル) フェニル] ウレイド} エチル} ペンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物89)

実施例 3 7 と同様の方法により、実施例 4 4 で得られた 8 - [3 - (2 - カルボキシー1 - メチルエチル) - 2,6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (500mg, 1.24mmol) と 3 - フェニルカルパモイルアニリン (290mg, 1.36mmol) より、標記化合物 (385mg, 0.63mmol, 51%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.16 (3H, d, J = 6.9Hz), 2.45 (3H, s), 3.18-3.30 (2H, m), 3.45-3.50 (1H, m), 5.45 (2H, s), 5.88 (1H, br), 6.98-7.67 (14H, m), 7.78 (1H, s), 8.12 (1H, d, J = 8.4Hz), 8.80 (1H, s).

### 実施例90

8 - [2,6-ジクロロ-3-{1-メチル-2-[3-(3-ニコチノイルアミノフェニル) ウレイド] エチル} ベンジルオキシ] - 2-メチルキノリン(化合物90)

実施例37と同様の方法により、実施例44で得られた8-[3-(2-カルボキシ-1-メチルエチル)-2.6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(300mg, 0.74mmol)と3-ニコチノイルアミノアニリン(174mg, 0.82mmol)より、標記化合物(320mg, 0.52mmol, 70%)を得た。

'H-NMR (CDC1<sub>2</sub>) \( \preceq\$ (ppm): 1.06 (3H, d, J = 6.6Hz), 2.39 (3H, s). 3.22-3.56 (3H, m); 5.40 (1H, d, J = 9.6Hz), 5.48 (1H, d, J = 9.6Hz), 5.55 (1H, br), 6.88 (1H, d, J = 8.3Hz), 7.03-7.07 (3H, m), 7.21-7.31 (3H, m), 7.46-7.62 (3H, m), 8.08 (1H, d, J = 8.3Hz), 8.35-8.37 (2H, m), 8.59 (1H, d, J = 3.3Hz), 9.26 (1H, s), 10.51 (1H, br).

## 実施例91

 $8-[2,6-ジクロロ-3-\{1-メチル-2-\{3-\{4-[\underline{N}-(3-Ľ)]ジル) カルバモイル] フェニル<math>\{1-X+F(X)\}$  ベンジルオキシ $\{1-X+F(X)\}$  キノリン (化合物  $\{1\}\}$  1)

実施例88で得られた8-[3-{2-[3-(4-カルボキシフェニル) ウレイド]-1-メチルエチル]-2、6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン (200mg, 0.37mmol) をジクロロメタン (2ml) とピリジン (0.1ml) に溶解し、水冷下、塩化チオニル (0.11ml, 1.48mmol) を加え、室温にて 15 時間攪拌した。反応液を減圧下濃縮後、残渣をジクロロメタン (2ml) に溶解し、トリエチルアミン (0.12ml, 0.89mmol) 、4-ジメチルアミノビリジン (5mg, 0.04mmol) を加え、12 時間攪拌した。反応液を塩化メチレンにて希釈し、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (クロロホルム/メタノール=25:1) にて精製し、標記化合物 (119mg, 0.19mmol, 52%) を得た。

'H-NMR(CDCI<sub>2</sub>) & (ppm): 1.00 (3H, d, J = 4.9Hz), 2.38 (3H, s), 3.20-3.25 (2H, m), 3.43-3.52 (1H, m), 5.31 (1H, d, J = 9.8Hz), 5.41 (1H, d, J = 9.8 Hz), 5.89 (1H, br), 6.68-6.76 (1H, m), 6.90 (1H, d, J = 8.3Hz), 7.15-7.30 (5H, m), 7.43-7.53 (2H, s), 7.84 (2H, d, J = 8.6Hz), 8.05 (1H, d, J = 8.6 Hz), 8.24-8.27 (2H, m), 8.74 (1H, s), 8.88 (1H, br), 10.04 (1H, br). 実施例 9.2

8 -  $[3 - \{(2 \underline{Z}) - 2 - \{\underline{N} - [2 - (4 - r \ge / 7 + z - n)]$  カルパモイル $\} - 1 - x$  チルピニル $\} - 2$  , 6 - y クロロベンジルオキシ] - 2 - x チルキノリン (化合物 9 2)

実施例1と同様の方法により、実施例61で得られた8-{3-[(2<u>Z</u>)-2-カルポキシ-1-メチルビニル]-2.6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキメリン (700mg. 1.74mmol) と (ターアミノフエニル) エデルアミン (0.34ml. 2.58mmol) より、標記化合物 (293mg. 0.57mmol. 33%) を得た。 「H-NMR(CDCl<sub>2</sub>)δ (ppm): 2.07 (3H. d, J=1.5 Hz), 2.73 (3H. s), 2.69-2.75 (2H. m), 3.31-3.48 (2H. m), 5.59 (2H. s), 5.96 (1H. s), 6.60 (2H. d, J=8.4 Hz), 6.85 (2H. d, J=8.4 Hz), 7.03 (1H. d, J=7.8 Hz), 7.22-7.65

(4H, m), 8.03 (1H, d, J=7.8 Hz), 8.05 (1H, br).

#### 実施例93

8 - [2,6 - ジクロロ - 3 - {  $(2\underline{Z})$  - 1 - メチル - 2 -  $\{\underline{N}$  - [2 - (2 - ピリジル)エチル] カルバモイル} ピニル} ベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物 9 3)

実施例 1 と同様の方法により、実施例 6 1 で得られた 8 - {3 - [(2<u>Z</u>) - 2 - カルボキシー 1 - メチルビニル] - 2 - 6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (1.00g, 2.48mmol) と 2 - (2 - アミノエチル) ビリジン (0.44ml, 3.68mmol) より、標記化合物 (335mg, 0.67mmol, 27%) を得た。
'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 2.08 (3H, d, J=1.5 Hz), 2.68 (3H, s), 3.08 (2H, d, J=6.4 Hz), 3.73 - 3.80 (2H, m), 5.61 (2H, s), 6.00 (H, s), 7.03 - 7.31

J=6.4 Hz). 3.73-3.80 (2H, m). 5.61 (2H, s). 6.00 (1H, s). 7.03-7.31 (2H, m). 7.36-7.46 (3H, m). 7.63-7.71 (2H, m). 8.01-8.04 (2H, m). 8.49-8.52 (2H, m).

## 実施例94

8 - [2,6 - ジクロロー3 - { (2Z) - 1 - メチルー2 - { $\underline{N}$  - {3 - [ $\underline{N}$  - (3 - ピリジル) カルパモイル] フェニル} カルパモイル} ピニル} ペンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物 9 4)

実施例 1 と同様の方法により、実施例 6 1 で得られた 8 - {3 - [ (2 $\underline{Z}$ ) - 2 - カルボキシー 1 - メチルビニル] - 2 - 6 - ジクロロベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (400mg, 0.99mmol) と 3 - (3 - アミノベンゾイル) アミノビリジン (0.32g, 1.50mmol) より、標記化合物 (69mg, 0.16mmol, 16%) を得た。

'H-NMR (CDC1<sub>s</sub>) δ (ppm): 1.95 (3H, s), 2.76 (3H, s), 5.36 (2H, s), 6.27 (1H, s), 6.76 (1H, br), 7.02-7.62 (10H, m), 7.74 (1H, d, J=7.4 Hz), 7.93 (1H, br), 8.15-8.21 (50, m), 8.33 (1H, s), 9.86 (1H, br), 1.15-8.21 (50, m), 1.15-8.21 (50, m)

#### 実施例95

8 -  $[3 - \{(2 \underline{Z}) - 2 - [\underline{N} - (3 - 7 = 7)]$  カルパモイル] - 1 - メチルビニル $\}$  - 2 -  $\{(3 - 7)\}$  - 2 -  $\{(3 - 7)\}$  - 2 -  $\{(3 - 7)\}$  - 2 -  $\{(3 - 7)\}$  - 2 -  $\{(3 - 7)\}$  - 2 -  $\{(3 - 7)\}$  - 2 -  $\{(3 - 7)\}$  - 2 -  $\{(3 - 7)\}$  - 2 -  $\{(3 - 7)\}$  - 3 -  $\{($ 

実施例8と同様の方法により、実施例61で得られた8-{3-[(2<u>7</u>)-2-カルボキシ-1-メチルビニル]-2、6-ジクロロベンジルオキシ]-2-メチルキノリン(1.00g, 2.49mol)と1、3-フェニレンジアミン(1.35g, 12.5mol)より、標記化合物(812mg, 1.67mol, 67%)を得た。

'H-NMR(CDC1<sub>3</sub>) & (ppm): 2.01 (3H, s), 2.66 (3H, s), 5.58 (2H, s), 6.04 (1H, s), 7.02-7.08 (10H, m), 7.24-7.27 (2H, m), 7.40-7.48 (2H, m), 8.05 (1H, d, J=8.4 Hz).

## 実施例96

8 - [2,6-ジクロロ-3-{2-{N-{3-[N-(3-ピリジル) カル パモイル] フェニル} アミノメチル} フェニル} ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン

## (化合物 9 6)

実施例40と同様な方法にて、実施例99で得られた8-[2,6-ジクロロ-3-(2-ホルミルフェニル) ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン(198mg, 0.47mmol) と3-(3-アミノベンゾイル) アミノビリジン(100mg, 0.47mmol) より、標配化合物(161mg, 0.26mmol,55%) を得た。

'H-MMR (CDC1<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.52 (3H, s), 4.30 (2H, s), 5.60 (2H, s), 6.45 (1H, d, J=9.4 Hz), 6.90-7.48 (14H, m), 7.97-8.09 (2H, m), 8.19-8.24 (1H, m), 8.45 (1H, s), 9.20 (1H, br).

## 実施例97

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) δ (ppm): 2.50 (3H, s), 4.23-4.29 (1H, m), 4.43-4.55 (1H, m),

5.48 (1H, d, J=9.4 Hz), 5.60 (1H, d, J=9.4 Hz), 5.81 (1H, br), 7.01-7.40 (12H, m), 7.42-7.55(2H, m), 7.86 (1H, s), 8.11 (2H, d, J=8.4 Hz), 8.29 (1H, dd, J=1.5, 4.9 Hz), 8.58 (1H, s), 8.90 (1H, s), 8.95 (1H, br). 実施例 9.8

8- [2,6-ジクロロ-3-{2-{[3-(3-エトキシカルボニルフェニル) ウレイド] メチル} フェニル} ベンジルオキシ] - 2-メチルキノリン (化合物 9 8)

実施例9と同様な方法にて、実施例101で得られた8-{3-[2-(アミノメチル) フェニル] -2.6-ジクロローペンジルオキシ} -2-メチルキノリン (1.70g, 4.02mmol) と3-エトキシカルポニルイソシアネート (920mg, 4.81mmol) より、標配化合物 (940mg, 1.53mmol, 38%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) 6 (ppm): 1.17 (3H, t, J=6.9 Hz), 2.62 (3H, s), 4.14 (2H, q, J=6.9 Hz), 4.32-4.43 (2H, m), 5.45 (1H, d, J=9.4 Hz), 5.70 (1H, d, J=9.4 Hz), 7.08-7.16 (2H, m), 7.18-7.64 (12H, m), 7.82 (1H, s), 8.15 (1H, br), 8.95 (1H, br).

## 実施例99

8 - [2,6-ジクロロ-3-(2-ホルミルフェニル) ペンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (化合物 9 9)

参考例 2 4 で得られた8 - {3 - [2 - (ジプロモメチル) フェニル] - 2,6 - ジクロロベンジルオキシ} - 2 - メチルキノリン (2.97g,5.25mol) をモルホリン (90ml) に溶解し、90℃にて2時間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣を酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=3:1) にて精製し、標配化合物 (1.21g,2.89mmol,55%)を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) 8 (ppm): 2.76 (3H, s), 5.68 (1H, d, J=10.4 Hz), 7.10-7.88 (9H, m), 8.02 (2H, d, J=8.4 Hz), 9.79 (1H, s).

#### 実施例100

8- (2,6-ジクロロ-3-[2-(ヒドロキシメチル) フェニル] ベンジル

オキシ} -2-メチルキノリン (化合物100)

実施例99で得られた8- [2,6-ジクロロ-3- (2-ホルミルフェニル) ベンジルオキシ] -2-メチルキノリン (640mg, 1.52mmol) をメタノール (10ml) に溶解し、氷冷下、水素化ホウ素ナトリウム (60mg, 1.59mmol) を加え 30 分間機拌した。反応液にアセトン (5ml) を加え、10 分間機拌した。反応液を濃縮し、残渣を酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮し、標記化合物 (630 m g, 1.49mmol, 98%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>) ð (ppm): 2.75 (3H, s), 4.42 (1H, d, J=12.4 Hz), 4.48 (1H, d, J=12.4 Hz), 5.64 (1H, d, J=10.4 Hz), 5.70 (1H, d, J=10.4 Hz), 7.11-7.48 (9H, m), 7.56 (1H, d, J=6.9 Hz), 8.03 (1H, d, J=8.4 Hz). 実施例 1 0 1

8 - {3 - [2 - (アミノメチル) フェニル] - 2,6 - ジクロロベンジルオキシ} - 2 - メチルキノリン (化合物101)

実施例63と同様の方法により、参考例25で得られた8-{2,6-ジクロロ-3-[2-(フタルイミドメチル)フェニル] ペンジルオキシ}-2-メチルキノリン (221mg, 0.40mmol) より、標記化合物 (120mg, 0.28mmol, 71%)を得た。

'H-NMR (CDC1<sub>3</sub>) & (ppm): 2.74 (3H, s), 3.63 (1H, d, J=14.8 Hz), 3.70 (1H, d, J=14.8 Hz), 5.65 (1H, d, J=10.4 Hz), 5.69 (1H, d, J=10.4 Hz), 7.13 (1H, dd, J=1.1, 7.4 Hz), 7.18-7.44 (8H, m), 7.53 (1H, d, J=7.4 Hz), 8.01 (1H, d, J=8.6 Hz).

#### 参考例1

2,4-ジクロロ-3-メチルアセトフェノン

無水酢酸 (5mL, i06mpol) を 2. G ージクロロトルエン (30mL) に溶解し、無水三 塩化アルミニウム (35.3g, 265mmol) を加え、110℃にて1時間攪拌した。反応 液を氷水中に注ぎ、これをクロロホルムにて3回抽出した。有機層を無水硫酸マグ ネシウムで乾燥、減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキ サン/酢酸エチル=10:1) にて精製し、淡黄色オイルとして標記化合物 (69.2g

246mol, 100%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.52 (3H, s), 2.61 (3H, s), 7.23 (1H, d, J = 8.3Hz), 7.34 (1H, d, J = 8.3Hz).

## 参考例2

3-(2,4-ジクロロ-3-メチルフェニル)-2-プテン酸エチル

以下の反応はアルゴン雰囲気下で行った。水素化ナトリウム (オイル中重量比 60%, 11.8g、295mnol)をテトラヒドロフラン (300mL) に懸濁し、氷冷下ジエチルホスホノ酢酸エチル (59.1mL, 295mnol)を15分間かけて加え、室温にて1時間攪拌した。氷冷下に参考例1で得られた2、4ージクロロー3ーメチルアセトフェノン (50g、246mnol)のテトラヒドロフラン (300mL)溶液を20分間かけて加え、室温にて2時間半攪拌した。反応液に飽和塩化アンモニウム水溶液を加え、酢酸エチルにて3回抽出し、有機層を飽和食塩水にて洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=10:1)にて精製し、淡黄色オイルの<u>E2</u>混合物 (<u>E:2</u>=1.7:1)として標記化合物 (69.2g、246mol, 100%)を得た。

"H-NMR (CDC1,)  $\delta$  (ppm): ( $\underline{\mathbf{E}}$ ) 1. 31 (3H, t, J = 7. 1Hz), 2. 45 (3H, s), 2. 49 (3H, s), 4. 22 (2H, q, J = 7. 1Hz), 5. 79 (1H, s), 6. 94 (1H, d, J = 8. 3Hz), 7. 26 (1H, d, J = 8. 3Hz); ( $\underline{\mathbf{Z}}$ ) 1. 09 (3H, t, J = 7. 1Hz), 2. 13 (3H, s), 2. 49 (3H, s), 3. 99 (2H, q, J = 7. 1Hz), 5. 99 (1H, s), 6. 85 (1H, s), 6. 85 (1H, d, J = 8. 3Hz), 7. 27 (1H, d, J = 8. 3Hz).

#### 参考例3

3-(2,4-ジクロロ-3-メチルフェニル) プタン酸エチル

参考例2で得られた3-(2.4-ジクロロ-3-メチルフェニル)-2-ブテン酸エチル(67.3g, 246mmol)と塩化ニッケル(13.5g, 49.3mmol)をメタノール (600元)に溶解し、氷冷下、水素化ホウ素ナトリウム(18.5g, 49.3mmol)を徐々に加え、0℃にて30分間、室温にて2時間半提拌した。反応液を氷水中に注ぎ、水層を酢酸エチルにて1回抽出した。水層をむライトろ過し、ろ液を酢酸エチルにて2回抽出した。すべての有機層を合わせ、水、飽和食塩水にて洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラ

- フィー (ヘキサン/酢酸エチル=5:1) にて精製し、無色オイルとして標記化合物 (64.4g, 234mmol, 95%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.20 (3H, t, J = 7.3Hz), 1.27 (3H, d, J = 6.9Hz), 2.49 (3H, s), 2.50 (1H, dd, J = 8.6, 15.2Hz), 2.66 (1H, dd, J = 6.6, 15.2Hz), 3.77-3.85 (1H, m), 4.09 (2H, q, J = 7.1Hz), 7.03 (1H, d, J = 8.3Hz), 7.25 (1H, d, J = 8.3Hz).

## 参考例4

3-(2,4-ジクロロ-3-メチルフェニル) プタン酸

参考例 1 と同様な方法にて、 2,6 - ジクロロトルエン (100m1,779mmo1) と ァーブチロラクトン (25m1,325mmo1) より標記化合物 (10.4g,42.1mmo1,13%) を得た。 'H-NMR(CDC1,) & (ppm):1.30 (3H,d,J=6.9Hz),2.50 (3H,s),2.53 (1H,dd,J=6.9Hz),2.73 (1H,dd,J=8.6,15.2Hz),3.77-3.85 (1H,m),7.03 (1H,d,J=8.3Hz),7.26 (1H,d,J=8.3Hz),7.26 (1H,d,J=8.3Hz).

## 参考例5

3-(2,4-ジクロロ-3-メチルフェニル)プタン酸メチル

参考例4で得られた3-(2,4-ジクロロ-3-メチルフェニル) ブタン酸 (23.0g,93.1mol) をメタノール(300ml) に溶解し、-20℃にて塩化チオニル(20ml,274mol) を加え、そのまま30分間攪拌した。室温にて12時間攪拌したのち、反応液を減圧濃縮した。残渣を酢酸エチルで希釈し、水で2回、飽和食塩水で1回洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=5:1) にて精製し、淡黄色不定形固体として標記化合物(8.36g,32.0mol,34%)を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 1. 27 (3H, d, J = 6. 9Hz), 2. 49 (3H, s), 2. 50 (1H, dd, J = 8. 6, 15. 2Hz), 2. 68 (1H, dd, J = 6. 6, 15. 2Hz), 3. 65 (3H, s), 3. 77-3. 85 (1H, m), 7. 63 (1H, d, J = 8. 3Hz), 7. 25 (1H, d, J = 8. 3Hz).

## 参考例6

3-プロモメチルー2,4-ジクロロアセトフェノン

実施例43において3-(3-プロモメチル-2,4-ジクロロフェニル)プタン酸エチルを得たのと同様な方法によって、参考例1で得られた2,4-ジクロロ-3

ーメチルアセトフェノン(100g. 492mmol)より標記化合物(132g. 468mmol. 95%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.62 (3H, s), 4.80 (2H, s), 7.39 (1H, d, J = 8.3Hz), 7.40 (1H, d, J = 8.3Hz).

### 参考例7

8-(3-アセチル-2,6-ジクロロベンジルオキシ)-2-メチルキノリン

**実施例43と同様な方法にて、参考例6で得られた3-プロモメチル-2,4-ジ**クロロアセトフェノン(50g, 177mmol)より標記化合物(60.5g, 168mmol, 95%)を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 2.64 (3H, s), 2.75 (3H, s), 5.66 (2H, s), 7.24-7.47 (6H, m), 8.02 (1H, d, J = 8.6Hz).

#### 参考例8

3-(2,4-ジクロロ-3-メチル-5-ニトロフェニル) プタン酸メチル

3-(2,4-ジクロロ-3-メチルフェニル) ブタン酸 (200mg, 0.81mmol) を 濃硫酸 (2ml) に溶解し、氷冷下、発煙硝酸 (0.2ml) を加え、室温で1時間撹拌した。反応液を氷水に注ぎ、酢酸エチルで2回抽出した。有機層を水で2回、飽和食 塩水で1回洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、濃縮し、ニトロ体を 得た。この化合物は更なる精製を行うことなく次の反応に用いた。

参考例5と同様な方法にて、得られたニトロ体より、標記化合物 (240mg, 0.81mmol. 100%) を得た。

'H-NMR (CDC1<sub>2</sub>) & (ppm): 1. 32 (3H, d, J = 6. 9Hz), 2. 55 (1H, dd, J = 7. 9, 16. 2Hz), 2. 60 (3H, s), 2. 76 (1H, dd, J = 7. 9, 16. 2Hz), 3. 66 (3H, s), 3. 80-3. 93 (1H, m), 7. 55 (1H, s).

#### 参考例 9

3 - 【3 - 【 (2 ②) - 3 - クロロー1 - メチルー1 - プロペニル】 - 2, 6 - シグ マーデーデー ロロペンジルオキシ】 - 2 - メチルキノリン

実施例62で得られた8-{2.6-ジクロロ-3-[(2<u>2</u>)-4-ヒドロキシ -1-メチル-1-プロペニル]ペンジルオキシ}-2-メチルキノリン(6.39g, 16.4mmol)、トリフェニルホスフィン(4.76g, 18.1mmol)を四類化炭素(40ml)に

溶解し、5時間加熱還流した。室温に放冷後、水を加えジクロロメタンで抽出した。 水、飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。減圧下に溶媒留 去し、得られた残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル =3:1) に付し、標記化合物(5.05g. 12.4mmol, 76%)を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 2.04 (1H, d, J = 1.0Hz), 2.75 (3H, s), 3.6-3.8 (2H, m), 5.65 (2H, s), 5.79 (1H, dt, J = 1.4, 7.8Hz), 7.13 (1H, d, J = 8.3Hz), 7.2-7.5 (5H, m), 8.01 (1H, d, J = 8.6 Hz).

## 参考例10

8-{3-[(2 <u>E</u>) -3-クロロ-1-メチル-1-プロペニル] -2,6-ジクロロペンジルオキシト-2-メチルキノリン

参考例9と同様な方法によって、実施例53で得られた8-{2,6-ジクロロー3-[(2<u>E</u>)-4-ヒドロキシ-1-メチル-1-プロペニル]ペンジルオキシ}-2-メチルキノリン(1.70g,4.38mmol)より、標配化合物(1.31g,3.22mmol,74%)を得た。

"H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 1.60 (3H, s), 2.28 (3H, s), 5.16 (2H, s), 5.1-5.3 (1H, m), 6.67 (1H, d, J = 8.3Hz), 6.8-7.0 (5H, m), 7.55 (1H, d, J = 8.6Hz). 参考例 1.1

8-{2,6-ジクロロ-3-[(2<u>7</u>)-3-フタルイミド-1-メチル-1-プロペニル]ペンジルオキシ}-2-メチルキノリン

参考例9で得られた8-{3-[(22)-3-0-1-1-メチル-1-プロペニル]-2,6-ジクロロペンジルオキシ}-2-メチルキノリン (4.97g, 12.2mmol) をジメチルホルムアミド (60ml) に溶解し、氷冷下、フタルイミドカリウム (2.71g, 14.6mmol) を加え、室温で15時間攪拌した。反応溶液に水を加えジクロロメタンで抽出した。水、飽和食塩水の順に洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥した。 公正下に容媒留玉し、得られた残留物をジエチルエーテルでドリテュレーションすることにより、標記化合物 (5.33g, 10.3mmol, 84%) を得た。

'H-MMR(CDCl<sub>2</sub>) \( \text{(ppm)}: 2.00 \) (1H, \( \text{d}, \) = 1.3Hz), \( 2.76 \) (3H, \( \text{s}), \( 3.8-4.0 \) (1H, \( \text{m}), \) (4.1-4.2 \) (1H, \( \text{m}), \( 5.5-5.7 \) (1H, \( \text{m}), \( 5.65 \) (2H, \( \text{s}), \( 7.2-7.3 \) (3H, \( \text{m}), \( 7.3-7.5 \) (3H, \( \text{m}), \( 7.6-7.8 \) (2H, \( \text{m}), \( 7.8-7.9 \) (2H, \( \text{m}), \( 8.02 \) (1H, \( \text{d}, \) \] = 8.6Hz)

# 参考例12

8-{2,6-ジクロロ-3-[(2 <u>E</u>) -3-フタルイミド-1-メチル-1-プロベニル] ベンジルオキシ} -2-メチルキノリン

参考例11と同様な方法によって、参考例10で得られた8-{3-[(2<u>E</u>)-3-クロロ-1-メチル-1-プロペニル]-2.6-ジクロロペンジルオキシ}-2-メチルキノリン(1.26g, 3.10mmol)より、標記化合物(1.56g, 3.02mmol, 97%)を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 2.18 (3H, s), 2.73 (3H, s), 4.45 (2H, d, J = 7.3Hz), 5.48 (1H, dt, J = 1.5, 7.0Hz), 5.59 (2H, s), 7.08 (1H, d, J = 8.2Hz), 7.2-7.3 (3H, m), 7.3-7.5 (2H, m), 7.7-7.8 (2H, m), 7.8-7.9 (2H, m), 8.02 (1H, d, J = 8.6Hz).

## 参考例13

8 -  $\{2, 6$  -  $\forall$ 0 -

実施例 4 9 で得られた 8 - [2,6-ジクロロ-3-(3-ヒドロキシ-1-メチルプロピル) ベンジルオキシ] - 2 - メチルキノリン (170mg, 0.44mmo1) をピリジン (5ml) に溶解し、氷冷下、塩化 p - トルエンスルホニル (84mg, 0.44mmo1) を加え、5 0 ℃にて攪拌した。反応が終了したことを確認した後、反応被を飽和重曹水にて希釈し、酢酸エチルにて抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒留去することにより、標記化合物 (90mg, 0.17mmo1, 39%) を得た。旧-NMR (CDCl<sub>2</sub>) δ (ppm): 1.19 (3R, d, J = 6.9Hz), 1.95-2.05 (2H, m), 2.41 (3H, s), 2.72 (3H, s), 3.40-3.50 (1H, m), 3.90-4.08 (2R, m), 5.60 (2H, s), 7.07 (1H, d, J = 8.4Hz), 7.12-7.45 (4H, m), 7.68-7.75 (2H, m), 8.02 (1H, d, J =

# 8. 4Hz). 参考例 1 '4 - \*\*\*\*

8- {3- [3-アジド-1-メチルプロピル] -2,6-ジクロロベンジルオキシ] -2-メチルキノリン

参考例13で得られた $8-\{2,6-ジ$ クロロ $-3-[3-\underline{p}-$ トルエンスルホニルオキシ-1-メチルプロビル] ペンジルオキシ-2-メチルキノリン(90mg

0.17mmol) を<u>N. N</u>-ジメチルホルムアミド (5ml) に溶解し、氷冷下、アジ化ナトリウム (111mg, 4.40mol) を加え、80℃にて2時間攪拌した。反応液を酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水にて洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥し、減圧下に溶媒留去することにより、標記化合物 (50mg, 0.12mmol, 71%) を得た。 'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>)δ (ppm): 1.27 (3H, d, J = 6.9Hz), 1.77-1.97 (2H, m), 2.74 (3H, s), 3.18-3.26 (2H, m), 3.45-3.53 (1H, m), 5.65 (2H, s), 7.19-7.70 (6H, m), 8.01 (1H, d, J = 8.3Hz).

### 参考例15

2,4-ジクロロ-3-メチルベンゾフェノン

参考例 1 と同様な方法にて、無水安息香酸(8.80g、38.9mmol)と 2.6 ージクロロトルエン(30mL)より、標記化合物(5.85g、22.2mol.57%)を得た。

'H-NMR (CDC1<sub>2</sub>) δ (ppm): 2.53 (3H, s), 7.13 (1H, d, J = 8.2Hz), 7.40 (1H, d, J = 7.9Hz), 7.44-7.49 (2H, m), 7.60 (1H, d, J = 7.6Hz), 7.80 (1H, d, J = 8.6Hz), 7.81 (1H, d, J = 8.2Hz).

## 参考例16

8 - (3 - ペンゾイル-2,6 - ジクロロペンジルオキシ) - 2 - メチルキノリン 実施例43 と同様な方法によって、参考例15で得られた2,4 - ジクロロ-3 -メチルペンゾフェノン(4,75g,17.9mool)より標配化合物(6.98g,16.5mool,68%)を得た。

## 参考例17

3- (2,4-ジクロロ-3-メチルフェニル) -3-フェニルプロピオン酸エチル参考例2と同様な方法によって、参考例15で得られた2,4-ジクロロ-3-メチルベン・プェノン (1.0g. 3.77mmol) よりケイ皮酸誘導体を得、さら社参守例3と同様な方法にて得られたケイ皮酸誘導体より標記化合物 (1.27g. 3.77mmol, 100%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 1.13 (3H, t, J = 7.3Hz), 2.46 (3H, s), 3.01 (2H, dd, J = 2.0, 7.9Hz), 4.05 (2H, q, J = 7.3Hz), 5.06 (1H, t, J = 7.9Hz), 7.25 (1H

d, J = 7.9Hz), 7.17-7.64 (6H, m).

## 参考例18

8- {3- [ (2 <u>E</u>) -3-クロロ-1-フェニル-1-プロベニル] -2,6-ジ クロロベンジルオキシ) -2-メチルキノリン

参考例9と同様な方法にて、実施例58で得られた8-{2,6-ジクロロ-3-[(2 E) -3-ヒドロキシ-1-フェニル-1-プロペニル] ペンジルオキシ}-2-メチルキノリン (753mg, 1.68mmol) より、標記化合物 (380mg, 0.88mmol, 52%) を得た。

'H-NMR (CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 2.47 (3H, s), 3.87 (1H, dd, J = 9.2, 11.6Hz), 4.03 (1H, dd, J = 6.6, 11.6Hz), 5.68 (2H, s), 6.39 (1H, dd, J = 6.6, 11.6Hz), 7.20-7.47 (11H, m), 8.00 (1H, d, J = 8.3Hz).

## 参考例19

8 -  $\{2, 6-ジ$ クロロ-3 - [(2 E) - 3- フタルイミド-1 - フェニル-1 - プロペニル[ ペンジルオキシ] - 2- メチルキノリン

参考例11と同様な方法にて参考例18で得られた8-{3-[(2<u>B</u>)-3-クロロ-1-フェニル-1-プロペニル]-2,6-ジクロロペンジルオキシ}-2-メチルキノリン (380mg, 0.88mmol)より、標配化合物 (399mg, 0.69mmol, 78%)を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 2.74 (3H. s), 4.10 (1H. dd, J = 8.4, 15.3Hz), 4.33 (1H. dd, J = 5.0, 15.3Hz), 5.66 (1H. d, J = 10.9Hz), 5.71 (1H. d, J = 10.9Hz), 6.24 (1H. dd, J = 5.0, 8.4Hz), 7.17-7.43 (10H. m), 7.50 (1H. d, J = 7.9Hz), 7.71 (2H. dd, J = 3.0, 5.4Hz), 7.84 (2H. dd, J = 3.0, 5.4Hz), 8.00 (1H. d, J = 8.4Hz).

#### 参考例20

1= (2,6-ジクロロー3-メチルフェニル) -2-ホルミルドロール

1- (2,6-ジクロロ-3-メチルフェニル) ピロール (21.9g, 97.1mmol) をジクロロメタン (300ml) に溶解し、-15℃にて四塩化チタン (21.3ml,194mmol)、ジクロロメチルメチルエーテル (17.6ml,194mmol) を加え攪拌した。その後0℃~室温に昇温して攪拌した。氷冷下、反応液を水酸化ナトリウム水溶液

にて塩基性にし、これを酢酸エチルで抽出した。有機層を無水硫酸マグネシウムで 乾燥、減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エ チル=10:1) にて精製し、標記化合物 (8.67g, 34.1mmol, 32%) を得た。

'H-NMR (CDC1<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.53 (3H, s), 6.44 (1H, dd, J = 2.6, 4.0Hz), 6.92 (1H, s), 7.11 (1H, dd, J = 1.7, 4.0Hz), 7.14 (1H, d, J = 8.6Hz), 7.37 (1H, d, J = 8.6Hz).

## 参考例21

1-(2,6-ジクロロ-3-メチルフェニル)-2-シアノピロール

参考例20で得られた1-(2,6-ジクロロ-3-メチルフェニル)-2-ホルミルピロール (13.4g,52.7mmol)を半酸(150ml)に溶解し、ヒドロキシルアミン塩酸塩(5.50g,79.1mmol)と半酸ナトリウム(8.98g,132mmol)を加え、加熱還流下攪拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣を酢酸エチルにて希釈し、飽和重曹水にて洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=10:1)にて精製し、標記化合物(11.7g,46.6mmol,88%)を得た。

'H-MMR(CDCl<sub>2</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.57 (3H, s), 6.37 (1H, dd, J = 3.0, 4.0Hz), 6.93 (1H, dd, J = 1.7, 3.0Hz), 6.98 (1H, dd, J = 1.7, 4.0Hz), 7.22 (1H, d, J = 8.6Hz), 7.43 (1H, d, J = 8.6Hz).

#### 参考例22

2,4-ジクロロー2,3-メチルピフェニル

以下の反応はアルゴン雰囲気下にて行った。 2,6 ージクロロー3ートリフルオロメタンスルホニルオキシトルエン (3.83g, 12.4mmol) をトルエン (90ml) に溶解し、2ーメチルフェニルボロン酸 (3.36g, 24.7mmol)、炭酸カリウム (2.60g, 18.8mmol) を加え、室温にて15分間攪拌したのち、テトラキス (トリフェニルフォズフィン) パラジウム (719mg, 0.3immol) を加え、50℃にで 2時間攪拌した。反応液を水で希釈し、エーテルで抽出し、有機層を飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン) にて精製し、標記化合物 (3.09mg, 12.3mmol, 99%) を得た。

 $^{1}H-NMR(CDCl_{3})$   $\delta$  (ppm): 2.09 (3H, s), 2.53 (3H, s), 6.98 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.07 (1H, d, J=7.4 Hz), 7.10-7.62 (4H, m).

## 参考例23

3-プロモメチルー2'-ジプロモメチルー2,4-ジクロロビフェニル

参考例22で得られた2,4-ジクロロ-2,3-メチルビフェニル(850mg,2.38mmol)を四塩化炭素(30ml)に溶解し、N-プロモコハク酸イミド(1.81g,7.14mmol)と2,2'-アゾビスイソプチロニトリル(195mg,1.19mmol)を加え、加熱還流下1.5 時間攪拌した。反応液をエーテルで希釈し、水、飽和重曹水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、滅圧濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン)にて精製し、標記化合物(1.15g,1.98mmol,83%)を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>2</sub>) & (ppm): 4.85 (2H, s), 6.33 (1H, s), 7.06 (1H, dd, J=1.2, 6.1 Hz), 7.18 (1H, d, J=8.4 Hz), 7.35-7.49 (2H, m), 7.52-7.77 (1H, m), 8.09 (1H, dd, J=1.2, 6.1Hz).

## 参考例24

8 - {3 - [2 - (ジプロモメチル)フェニル] - 2,6 -ジクロロベンジルオ キシ} - 2 - メチルキノリン

以下の反応はアルゴン雰囲気下で行った。8-ヒドロキシー2-メチルキノリン (563mg, 3.54mol)を<u>N. N</u>-ジメチルホルムアミド (5ml)に溶解し、氷冷下水素化ナトリウム (オイル混合物、重量比 60%, 283mg, 7.08mmol) を加え、室温にて 1 時間攪拌した。これに参考例2 3 で得られた3 - プロモメチルー2'-ジプロモメチルー2, 4 - ジクロロビフェニル (1.15g, 3.36mol) を<u>N. N</u>-ジメチルホルムアミド (10ml) にて加え、室温にて 15 時間攪拌した。反応溶液を酢酸エチルで希釈し、水、飽和食塩水で洗浄した。有機層を無水硫酸マグネシウムで乾燥、減圧嚢縮後、残盗をシリカゲルカラムクロマドグラフィー (ヘギサン/酢酸エチル=10:1→5:1) にて精製し、標配化合物 (1.58g, 3.36mol, 100%) を得た。

'H-NMR(CDCl<sub>3</sub>)  $\delta$  (ppm): 2.80 (3H, s), 5.68 (1H, d, J=10.6 Hz), 5.73 (1H, d, J=10.6 Hz), 6.37 (1H, s), 7.08 (1H, d, J=6.3 Hz), 7.23-7.55 (8H, m),

8. 04-8. 09 (2H, m).

参考例25

8 - {2,6-ジクロロ-3-[2-(フタルイミドメチル)フェニル] ベンジ ルオキシ} - 2 - メチルキノリン

実施例 1 0 0 で得られた 8 - { 2, 6 - ジクロロ - 3 - [ 2 - (ヒドロキシメチル) フェニル] ベンジルオキシ} - 2 - メチルキノリン (580mg, 1.37mmol) をテトラヒドロフラン (15ml) に溶解し、水冷下、フタルイミド (260mg, 1.77mmol)、トリフェニルホスフィン (470mg, 1.79mmol)、ジエチルアゾジカルボキシレート (0.28ml, 1.78mmol) を加え 30 分間攪拌した。反応液を濃縮し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー (ヘキサン/酢酸エチル=2:1) にて精製し、標記化合物 (309mg, 0.56mmol, 41%) を得た。

"H-NMR(CDC1, DMS0 - d, ) & (ppm): 2.73 (3H. s), 4.47 (1H. d, J=15.3 Hz), 4.77 (1H. d, J=15.3 Hz), 5.58 (1H. d, J=10.4 Hz), 5.62 (1H. d, J=10.4 Hz), 7.27-7.54 (7H. m), 7.67-7.85 (7H. m), 8.09 (1H. d, J=8.4 Hz), 産業上の利用可能性

本発明によりブラジキニン拮抗活性を示し、アレルギー、炎症、自己免疫疾息、ショック、すい炎、喘息、疼痛等のブラジキニンまたはその頻縁体が誘発する疾患の 予防および/または治療に供されるペンゼン誘導体およびその薬理的に許容される 塩が提供される。

## 請求の節囲

(1) 一般式(I)

[式中、

Aは、

(式中、 $R^6$ は水素、低級アルキル、ヒドロキシ、低級アルコキシ、ニトロ、または ハロゲンを表し、 $R^7$ は水素または低級アルキルを表し、 $Y^1$ はCH=CHまたはN  $R^6$ (式中、 $R^6$ は水素、低級アルキル、低級アルカノイル、またはアロイルを表す。)を表す。〕を表す。〕

 $X^1$ はO、S、または $NR^9$ (式中、 $R^9$ は水素、低級アルキル、低級アルカノイル、またはアロイルを表す。)を表す。

Bは次の式B<sup>1</sup>



「式中、X<sup>2</sup>は置換もしくは非置換のアリール、置換もしくは非置換の芳香族複素環

基、置換もしくは非置換の脂環式複素環基、または $CHZ^3R^{10}$ (式中、 $R^{10}$ は $R^7$ )と同義であり、 $Z^3$ は水素を表すか $Z^1$ と一体となって結合を表す。)を表し、 $Z^1$ および $Z^2$ は共に水素を表すか、 $Z^1$ と $Z^2$ とが一体となって結合を表す。)または次の式 $B^2$ 



(式中、X3はNまたはCH=Cを表す。)を表す。

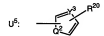
 $R^1$ 、 $R^2$ 、および $R^3$ は、同一または異なって水素、低級アルキル、ヒドロキシ、低級アルコキシ、低級アルカノイル、アロイル、カルボキシ、低級アルコキシカルボニル、ハロゲン、ニトロ、または $NR^{11}AR^{12}$ A(式中、 $R^{11}$ Aおよび $R^{12}$ Aは同一または異なって $R^7$ と同義である。)を表す。

W<sup>1</sup>およびW<sup>2</sup>は共に水素を表すか、W<sup>1</sup>とW<sup>2</sup>とが一体となって〇を表すか、W<sup>1</sup>とW<sup>2</sup>がEと一体となってNを表す。

mは0~2の整数を表すが、BがB2の時、mは1である。

EはW¹とW²と一体となってNを表すか、水素、 $OR^{21}$  (式中、 $R^{21}$ は水素、低級アルキル、または低級アルカノイルを表す。)、または $NR^4R^5$  「式中、 $R^4$ は水素、低級アルキル、または低級アルカノイルを表す。 $R^5$ は水素または $U^1U^2$  《式中、 $U^1$ は( $CH_2$ ) $_{11}$ (式中、n1は $0\sim3$ の整数を表す。)、 $CONR^{13}$ ( $CH_2$ ) $_{n2}$ (式中、n2は $0\sim3$ の整数を表し、 $R^{13}$ は $R^7$ と同義である。)、または $COU^3$ (式中、 $U^3$ は( $CH_2$ ) $_{n3}$ (式中、n3は $0\sim3$ の整数を表す。)または $CH=CH(CH_2)_{n4}$ (式中、n4は $0\sim3$ の整数を表す。)を表す。〕を表す。 $U^2$ は、 $NR^{14}R^{15}$ (式中、 $R^{14}$ および $R^{15}$ が該窒素原子をはさんで、途中炭素以外の原子、例えばO、S、または $NR^{16}$ 4(式中、 $R^{16}$ 4)は $R^{16}$ 4)に、途中炭素以外の原子、例えばO、S、または $R^{16}$ 4)(式中、 $R^{16}$ 4)は $R^{16}$ 4)に可含さる。)が含まれていてもよい3~8 負頭からなる合窒素複素類基を表す。〕または次の式 $U^{24}$ 4

(式中、Y²はNまたはCHを、Q¹はO、S、CH=CH、またはNR¹8(式中、R¹8はR²と同義であるかまたはU¹との結合を表す。)を表す。R¹²は水素、低級アルキル、ヒドロキシ、低級アルコキシ、低級アルカノイル、アロイル、カルボキシ、低級アルコキシカルボニル、ハロゲン、ニトロ、NR¹¹¹8R¹²²8(式中、R¹¹²8 はびR¹²²βはR²と同義である。)、O(CH₂)gNR¹¹¹cR¹²²c(式中、R¹¹²c、R¹²²cはR²と同義であり、pは0~5の整数を表す。)、またはU⁴U⁵{式中、U⁴は、NHCO(CH₂)g1(式中、Q1は0~5の整数を表す。)、CONR¹³(CH₂)q2(式中、R¹³はR²と同義であり、Q2は0~5の整数を表す。)、またはNH(C=X⁴)NH(CH₂)q3(式中、X⁴はOまたはSを表し、Q3は0~5の整数を表す。)を表す。U⁵は次の式



- (2) EがNR<sup>4</sup>R<sup>5</sup> (式中、R<sup>4</sup>およびR<sup>5</sup>は前記と同義である。)である請求項1 記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (3) Eが水素またはOR<sup>21</sup> (式中、R<sup>21</sup>は前記と同義である。) であるか、W<sup>1</sup>

とW<sup>2</sup>と一体となってNである請求項1記載の化合物またはその薬理的に許容される 塩。

- (4) BがB<sup>2</sup> (B<sup>2</sup>は前記と同義である。) であり、X<sup>3</sup>がNであり、W<sup>1</sup>とW<sup>2</sup>と
   Eが一体となってNである請求項1記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
  - (5)  $B^{M}B^{2}$  ( $B^{2}$ は前配と同義である。) であり、 $X^{3}$ がNであり、 $W^{1}$ と $W^{2}$ が一体となってOであり、Eが水素である請求項1 記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
  - (6) BがB<sup>2</sup>(B<sup>2</sup>は前記と同義である。)であり、W<sup>1</sup>およびW<sup>2</sup>が水素であり、 R<sup>21</sup>が水素である請求項1記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
  - (7) Bが $B^2$ ( $B^2$ は前記と同義である。) であり、 $W^1$ および $W^2$ が水素であり、 $R^4$ および $R^5$ が水素である請求項1記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
  - (8)  $B^{M}B^{2}$  ( $B^{2}$ は前記と同義である。) であり、 $W^{1}$ および $W^{2}$ が一体となって Oであり、 $R^{21}$ が水素である請求項1記載の化合物またはその薬理的に許容される 塩、
  - (9)  $B M B^2$  ( $B^2$ は前配と同義である。) であり、 $W^1$ および $W^2$ が一体となって Oであり、 $R^{21}$ が低級アルキルである請求項1 記載の化合物またはその薬理的に許 容される塩。
  - (10) BがB<sup>1</sup> (B<sup>1</sup>は前記と同義である。) であり、W<sup>1</sup>およびW<sup>2</sup>が一体となっ てOであり、mが1であり、U<sup>1</sup>が(CH<sub>2</sub>)。。(n 1は前記と同義である。)であ る請求項2記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
  - (11)  $B^MB^1$  ( $B^1$ は前配と同義である。) であり、 $W^1$ および $W^2$ が水素であり、 $R^4$ が水素であり、 $U^1$ が $COU^3$  (式中、 $U^3$ は前配と同義である。) である請求項 2記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
  - (12) BがB¹ (B¹は前記と同義である。) であり、W¹およびW²が水素であり、 ℞゚が水素であり、ܹがĈONR¹³ (CH₂) n² (式中、℞¹³およびn2は前記と 同義である。) である請求項2記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
  - (13) BがB¹(B¹は前記と同義である。) であり、mが0であり、R⁴が水素であり、U¹がCONR¹³(CH₂)。2(式中、R¹³およびn2は前記と同義である。) である讃求項2記載の化合物またはその薬理的に許容される塩

(14) BがB<sup>2</sup> (B<sup>2</sup>は前記と同義である。) であり、W<sup>1</sup>およびW<sup>2</sup>が水素であり、mが1であり、 $U^1$ が( $CH_2$ )。 (n1は前記と同義である。) である請求項2記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。

- (15) BがB<sup>2</sup> (B<sup>2</sup>は前配と同義である。) であり、W<sup>1</sup>およびW<sup>2</sup>が水素であり、R<sup>4</sup>が低級アルカノイルであり、U<sup>1</sup>が(CH<sub>2</sub>) $_{n1}$  (n1は前配と同義である。) である請求項2 記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (16) BがB $^2$ (B $^2$ は前配と同義である。)であり、W $^1$ およびW $^2$ が水素であり、R $^4$ が水素であり、U $^1$ がCONR $^{13}$ (CH $_2$ ) $_{n2}$ (式中、R $^{13}$ および $_{n2}$ は前配と同義である。)である請求項2記載の化合物またはその基理的に許容される塩、
- (17) BがB<sup>2</sup> (B<sup>2</sup>は前配と同義である。) であり、W<sup>1</sup>およびW<sup>2</sup>が一体となってOであり、U<sup>1</sup>が(CH<sub>2</sub>) $_{n_1}$  (n 1 は前記と同義である。) である請求項2記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (18)  $B^3$  ( $B^2$  は前記と同義である。) であり、 $W^1$ および $W^2$ が水素であり、 $R^4$ が水素であり、 $U^1$ が $COU^3$  (式中、 $U^3$ は前記と同義である。) である請求項2 記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
  - (19) BがB<sup>1</sup> (B<sup>1</sup>は前配と同義である。) であり、 $Z^1$ および $Z^2$ が水素であり、 $W^1$ および $W^2$ が水素であり、 $M^1$ 1であり、 $R^4$ および $R^5$ が水素である請求項2記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
  - (20) BがB¹ (B¹は前記と同義である。) であり、Z¹およびZ²が一体となって結合であり、Z²が水素であり、W¹およびW²が水素であり、mが1であり、R4 およびR5が水素である請求項2記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
  - (21)  $B^MB^1$  ( $B^1$ は前配と同義である。) であり、 $Z^1$ および $Z^2$ が水素であり、 $m^M0$ であり、 $R^4$ および $R^5$ が水素である請求項2記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (2.2)  $B^{M}B^{-1}$  ( $B^{-1}$  伝前記と同義である。)であり、 $Z^{-1}$ および $Z^{2}$ が水素であり、 $W^{-1}$ および $W^{2}$ が一体となってOであり、 $m^{M}1$ であり、 $R^{-2}$ 1が水素である請求項3記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (2.3) BがB<sup>1</sup> (B<sup>1</sup>は前配と同義である。) であり、 $Z^1$ および $Z^2$ が一体となって結合であり、 $Z^3$ が水来であり、 $W^1$ および $W^2$ が一体となってOであり、mが1で

あり、R<sup>21</sup>が水素である請求項3記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。

- (2.4) BがB<sup>1</sup> (B<sup>1</sup>は前記と同義である。) であり、 $Z^1$ および $Z^3$ が一体となって結合であり、 $Z^2$ が水素であり、 $W^1$ および $W^2$ が一体となってOであり、mが1であり、 $R^2$ 1が水素である請求項3記載の化合物またはその素理的に許容される塩。
- (25) BがB<sup>2</sup> (B<sup>2</sup>は前配と同義である。) であり、 $X^2$ がCH=Cであり、 $W^1$ および $W^2$ が一体となってOであり、Eが水素である請求項3記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (26)  $U^2 \dot{m} U^2 \wedge (U^2 \wedge i \pi)$  は前記と同義である。) であり、 $R^{17} \dot{m} NH_2$  である請求項 10 記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (27)  $U^2 \dot{m} U^2 \wedge (U^2 \wedge in)$  は前記と同義である。)であり、 $U^4 \dot{m} NHCO$ ( $CH_2$ ) $_{61}$   $U^5$ ( $_{91}$  および $U^5$ は前記と同義である。)である請求項 $_{10}$  の記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (2.8)  $U^2MU^2A$   $(U^2A$ は前記と同義である。) であり、 $U^4MNH$   $(C=X^4)$  NH  $(CH_2)$   $_{q_3}U^5$   $(X^4, q_3, s)$  および $U^5$ は前記と同義である。) である請求項 1.0記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (29)  $U^2 M U^2 \wedge (U^2 \wedge inn E \subset mathematical Mathematical U^3 \wedge inn E \subset mathematical U^3 \wedge inn E \cap inn E \cap inn U^3 \wedge inn E \cap inn U^3 \wedge inn U^$
- (30)  $U^2 \dot{m} U^2 \dot{m} (U^2 \dot{m})$  は前記と同義である。)であり、 $R^{17} \dot{m}$  カルポキシである請求項 10記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。
- (31) $U^2$ が $U^2$ A( $U^2$ Aは前配と同義である。)であり、 $R^{17}$ が $NH_2$ である請求項11記載の化合物またはその蒸弾的に許容される塩。
- (32)  $U^2 \dot{m} U^2 \dot{m}$   $(U^2 \dot{m})$   $(U^2 \dot{m})$   $(U^2 \dot{m})$   $(U^3 \dot{m})$
- (33)  $U^2 \dot{m} U^{2 \dot{n}}$  ( $U^2 \dot{n}$  は前記と同義である。) であり、 $U^4 \dot{m} NH$  ( $C = X^4$ ) NH ( $C + X^4$ )  $u^5 \dot{n} V^4$  ( $u^5 \dot{n} V^4$ ) である請求項  $u^6 \dot{n} V^4$  ( $u^6 \dot{n} V^4$ ) である請求項  $u^6 \dot{n} V^4$  ( $u^6 \dot{n} V^4$ ) である請求項
  - (34)  $U^2$ が $U^2$ <sup>A</sup>( $U^2$ Aは前記と同義である。)であり、 $R^{17}$ がカルボキシであ

る請求項11記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。

- (36) U²がU²<sup>A</sup>(U²<sup>A</sup>は前記と同義である。)であり、U<sup>4</sup>がNHCO(CH<sub>2</sub>)<sub>41</sub>
   U<sup>5</sup>(式中、q1およびU<sup>5</sup>は前記と同義である。)である請求項12記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。

  - (3.8)  $U^2$ が $U^{2A}$   $(U^{2A}$ は前配と同義である。)であり、 $R^{17}$ がカルポキシである請求項1.2 記載の化合物またはその薬理的に許容される塩。

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No. PCT/JP98/01265

	ama aman an aman an a						
A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER Int.Cl <sup>5</sup> C07D215/26, 401/12, 401/14 // A61K31/47							
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
B. FIELDS SEARCHED							
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) Int.Cl <sup>6</sup> C07D215/26, 401/12, 401/14 // A61K31/47							
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched							
Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used) CA (STN), REGISTRY (STN), WPI/L (QUESTEL) .							
C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT							
Category*	Citation of document, with indication, where a	Relevant to claim No.					
¥	JP, 7-2780, A (Fujisawa Phar January 6, 1995 (06. 01. 95) & EP, 622361, A & US, 5708	1-38					
Ā	WO, 97/07115, A1 (FOURNIER February 27, 1997 (27. 02. 9 & EP, 787131, A	1-38					
A	JP, 62-120365, A (Bayer AG. June 1, 1987 (01. 06. 87) £ EP, 224086, A & US, 5006	1-38					
,							
☐ Furthe	er documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
Special categories of cited documents:  **A document defining the general state of the art which is not considered to be of particular release. The same state of the same which is not considered to be of particular relevance and the published on or after the international filing date or priority date and not in conflict with the applications but cited to understand the primarile for the comparison of the primarile or throughout states of the primarile or through understand the primarile or throughout states of the primarile or through understand the primarile or throughout states of the primarile or through the p							
Date of the setual completion of the international search May 13, 1998 (13. 05. 98)  Date of mailing of the international search report May 26, 1998 (26. 05. 98)							
Name and mailing address of the ISA/ Japanese Patent Office		Anthorized officer					
Facsimile No.		Telephone No.					

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

	国际調査報告	国際出願番号 PCT/JP9	8/01265		
A. 発明の原	はする分野の分類(国際特許分類(IPC))				
I z	at. Cl* C07D215/26, 4	01/12, 401/14//A61K	31/47		
	テった分野 W小限資料(国際特許分類(IPC))				
		01/12, 401/14//A61K	31/47		
EL ARREST CLUI	トの資料で調査を行った分野に含まれるもの				
RATE ATTEN	アン共作ではまたいった以来に占まれてひか				
国際調査で使用	用した電子データベース(データベースの名称、 CA (STN)、REGISTRY (ST)				
	CA (STA) , REGISTRI (STA	() ( WPI/L (GOESTEL)			
C. 関連する	5と認められる文献		80 W L F		
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連する。	ときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号		
Y	JP, 7-2780, A (藤沢薬品 995 (06.01.95) & EP, 708173, A	工業株式会社)、6.1月.1 622361,A&US,5	1-38		
Y	WO, 97/07115, A1 (FO SANTE)、27. 2月. 199 P, 787131, A	OURNIER IND & 7 (27.02.97) & E	1-3.8		
A	JP, 62-120365, A (ペフト) 1. 6月. 1987 (01. 86, A&US, 5006534,	イエル・アクチエンゲゼルシャ 06.87)&EP,2240	1-38		
	さにも文献が列挙されている。	【】 パテントファミリーに関する別	紙を参照。		
* 引用文献のカテゴリー の日の後に次表された文献 「丸」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す 「丁」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって もの。 て出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理					
「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたも					
B若しくは他の特別な理由を確立するために引用する。「Y」特に関連のある文献であって、当社文献と他の1以					
文献(理由を付す) (ロ) 口頭によの間示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願 「&」同一パテントファミリー文献					
国際調査を完	『した日 13.05.98	国際調査報告の発送日 26.0	)5.98		
日本日	D名称及びあて先 国特許庁 (ISA/JP) B使番号100-8915	特許庁審査官(権限のある職員) 佐 野 整 博	4C 7019		
東京都千代田区裔が関三丁目4番3号 電話番号 03-3581-1101 内線 3452					

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (1992年7月)